DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

(11) Numéro de publication internationale:

WO 98/02547

A2

(43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international:

11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/08768

12 juillet 1996 (12.07.96) FR

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 Berlin (DE).

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

(72) Inventeurs; et

TW8 9EP (GB).

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): IN-STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA

RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-

PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hof-

gartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE

BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

Arménie Autriche Australie Azerbaldjan Bosnio-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso	ES FI FR GA GB GE GH GN	Espagno Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana	LS LT LU LV MC MD	Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco	SI SK SN SZ TD	Slovénic Slovaquie Sénégal Swaziland
Australie Azerbaldjan Bosnio-Herzégovine Barbade Belgique	FR GA GB GE GH	France Gabon Royaume-Uni Géorgie	LU LV MC	Luxembourg Lettonie Monaco	SN SZ	Sénégal Swaziland
Australie Azerbaldjan Bosnio-Herzégovine Barbade Belgique	GA GB GE GH	Gabon Royaume-Uni Géorgie	LV MC	Lettonie Monaco	SZ	Swaziland
Azerbaldjan Bosnio-Herzégovine Barbade Belgique	GB GE GH	Royaume-Uni Géorgie	MC	Monaco		
Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique	GE GH	Géorgie			TD	
Barbade Belgique	GH	•	MD			· Tchad
Belgique		Ghana		République de Moldova	TG	Togo
	GN		MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
Burkina Faso		Guinée	MK	•		Turkménistan .
	GR	Grèce				Turquie
Bulgarie	HU	Hongrie	MI.			•
Bénin	12	Irlande				Trinité-et-Tobago Ukraine
Brésil	IL	Ternel		•		
Bélarus						Ouganda
Canada				···		Etats-Unis d'Amérique
République centrafricaine				•		Ouzbékistan
	-	•		•		Viet Nam
		•		•		Yougoslavie
		_		•	zw	Zimbabwe
	· KP		NZ	Nouvelle-Zéiande		
			PL	Pologne		
	KR	République de Corée	PT	Portugal		
	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
Allemagne	u	Liechtenstein	_			
Danemark	LK	Sri Lanka				
Estonie	1.12					
	Bulgarie Bénin Brésil Bélanus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne	Burkina Faso GR Bulgarie HU Bénin IE Brésil IL Bélarus IS Canada IT République centrafricaine JP Congo KE Suisse KG Côte d'Ivoire KP Cameroun Chine KR Cuba KZ République tchèque LC Allemagne LI Danemark LK	Burkina Faso GR Grèce Bulgarie HU Hongrie Bénin IE Irlande Brésil IL Israel Bélarus IS Ialande Canada IT Italie République centrafricaine JP Japon Congo KE Kenya Suiase KG Kirghizistan Côte d'Ivoire KP République populaire democratique de Corée Chine KR République de Corée Cuba KZ Kazakstan République tchèque LC Sainte-Lucie Allemagne LJ Liechtenstein Danemark LK Sri Lanka	Burkina Faso GR Grèce Bulgarie HU Hongrie ML Bénin IE Irlande MN Brésil IL Israël MR Bélarus IS Islande MW Canada IT Italie MX République centrafricaine JP Japon NE Congo KE Kenya NL Suiase KG Kirghizistan NO Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Cameroun démocratique de Corée PL Chine KR République de Corée PT Cuba KZ Kazakstan RO République tchèque LC Sainte-Lucie RU Allemagne LI Liechtenstein SD Danemark LK Sri Lanka SE	Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave Burkina Faso GR Grèce de Macédoine Bulgarie HU Hongrie ML Mali Benin IE Irlande MN Mongolie Brésil IL Israël MR Mauritanie Bélarus IS Islande MW Malawi Canada IT Italie MX Mexique République centrafricaine JP Japon NE Niger Congo KE Kenya NL Pays-Bas Suiase KG Kirghizistan NO Norvège Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zéiande Cameroun démocratique de Corée PL Pologne Chine KR République de Corée PT Portugal Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie Allemagne LI Liechtenstein SD Soudan Danemark LK Sri Lanka SE Suède	Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Burkina Faso GR Grèce de Macédoine TR Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Bélarus IS Islande MW Malawi US Canada IT Italie MX Mexique UZ République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Suiase KG Kirghizistan NO Norvège ZW Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zéiande Cameroun MR République de Corée PL Pologne Chine KR République de Corée PT Portugal Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie Allemagne LI Liechtenstein SD Soudan Danemark LK Sri Lanka SE Suède

ADN et protéines ou peptides spécifiques des bactéries de l'espèce *Neisseria meningitidis*, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.

L'invention est relative aux ADN, et aux protéines et peptides, spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis (ci-après en abrégé Nm), à leur procédé d'obtention et à leurs applications biologiques, en particulier pour la prévention et la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

On sait que Nm constitue l'un des principaux agents de la méningite cérébrospinale.

Des études menées aux Etats-Unis ont montré que de 5 à 10% de la population sont porteurs asymptomatiques de souche(s) de Nm. Les facteurs de transmission de Nm sont mal connus. Pour une proportion des personnes infectées, Nm pénètre le flux sanguin, où elle peut provoquer une méningococcémie et/ou progresse dans cérébrospinal pour provoquer une méningite. Sans traitement antibiotique rapide, l'infection peut développer de manière fulgurante et devenir mortelle.

Comparée aux autres pathogènes, Nm présente la caractéristique de pouvoir franchir la barrière hémato-encéphalique afin de coloniser les méninges. L'étude de la pathogénicité de Nm est donc non seulement importante dans le cadre de la méningite, mais aussi dans le cadre de toute maladie touchant le cerveau.

On conçoit alors l'intérêt de disposer d'outils spécifiques de cette espèce bactérienne pour les applications envisagées ci-dessus.

Nm est génétiquement très proche des bactéries de l'espèce Neisseria gonorrhoeae (ci-après en abrégé Ng) et de l'espèce Neisseria lactamica (ci-après en abrégé Nl). Leur pathogénicité est toutefois très différente.

15

20

25

Nm colonise le nasopharynx, puis traverse l'épithélium pharyngé pour envahir l'espace sous-muqueux, étant alors responsable de septicémie et de méningite.

5 Ng est surtout responsable d'infections localisées du tractus génito-urinaire. Elle colonise la muqueuse génitale, puis traverse l'épithélium, envahit ensuite le sous-épithélium où elle se multiplie et est responsable d'une forte réaction inflammatoire. Des infections gonococciques disséminées sont possibles, mais restent 10 rares et sont le fait de seulement certaines souches. Quant à Nl, on considère qu'il s'agit d'une souche non pathogène, étant donné qu'elle n'est pas responsable d'invasion localisée ou générale.

Ainsi, une première considération amène à prendre en compte le fait que Nm et Ng , tout en étant des bactéries très proches, présentent des pouvoirs pathogènes différents.

Le génome de ces bactéries étant fortement 20 homologue, seules des parties limitées du génome de Nm et de Ng doivent coder pour des facteurs de virulence spécifiques, responsables de leur pathogénèse.

Il est clair que Nm présente par rapport à Ng des séquences d'ADN qui lui sont spécifiques et qui doivent intervenir au niveau de l'expression de son pouvoir pathogène spécifique.

L'espèce Nm est subdivisée en sérogroupes basés sur la nature des polysaccharides capsulaires.

Au moins 13 sérogroupes ont été définis, parmi lesquels les sérogroupes A, B et C sont responsables d'environ 90% des cas de méningites. Les groupes A et C sont observés dans les formes épidémiques de la maladie. Le groupe B est le sérogroupe le plus couramment isolé en Europe et aux Etats-Unis.

20

25

30

La capsule, présente chez Nm et absente chez Ng, a servi de base pour l'élaboration de vaccins antiméningite méningococcique.

Les polysaccharides de la capsule de Nm ont été utilisés pour l'élaboration d'un vaccin qui s'est montré efficace pour prévenir chez les adultes la méningite provoquée par les méningocoques de sérogroupes A, C, W135 et Y.

Cependant, le polysaccharide de Nm groupe C s'est révélé faiblement immunogène chez les enfants de moins de deux ans, alors que le polysaccharide de Nm groupe B est non immunogène chez l'homme et partage des épitopes avec des glycoprotéines d'adhésion présentes dans les cellules neuronales humaines.

Il n'existe donc pas de vaccin universel capable de prévenir les infections provoquées par l'ensemble des sérogroupes des méningocoques et capable de répondre à la variabilité antigénique propre aux pathogènes bactériens en général et à Nm en particulier.

En raison de la réactivité croisée du polysaccharide groupe B de Nm avec les antigènes humain, de la multiplicité des sérogroupes et de la variabilité antigénique de Nm, les stratégies proposées à ce jour ne peuvent conduire à un vaccin efficace dans toutes les situations.

Les recherches se sont alors concentrées sur l'étude d'éléments caractéristiques responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

La plupart des gènes qui ont été étudiés dans l'une quelconque des deux bactéries Nm ou Ng possèdent leur homologue dans la deuxième bactérie.

De la même manière, la plupart des facteurs de virulence jusqu'ici identifiés dans Nm ont une contrepartie dans Ng, c'est-à-dire la piline, les

10

15

20

25

30

35

protéines PilC, les protéines d'opacité et les récepteurs de la lactoferrine et de la transferrine.

Les attributs spécifiques des méningocoques caractérisés dans l'art antérieur sont la capsule, les protéines Frp analogues aux toxines RTX, les protéines de la membre externe Opc, la peroxydase glutathione, la porine PorA et le gène rotamase.

Parmi ceux-ci, seule la capsule est invariablement présente dans les souches virulentes de Nm. Cependant, de nombreux pathogènes extra-cellulaires possèdent une capsule sans pour autant traverser la barrière hémato-encéphalique.

Des attributs non encore identifiés doivent donc être responsables de la spécificité de la pathogénèse meningococcale. Ces attributs sont vraisemblablement codés par des séquences d'ADN présentes parmi les méningocoques mais absentes chez les gonocoques.

Les inventeurs ont développé une nouvelle voie d'approche basée sur l'isolement soustractif des gènes Nm-spécifiques, ces gènes devant être liés à la pathogénèse spécifique de Nm, et, plus particulièrement au franchissement de la barrière hémato-encéphalique.

La méthode soustractive développée dans antérieur а abouti à production la de marqueurs épidémologiques pour certains isolats de Nm. marqueurs sont d'une utilité limitée : ils ne couvrent pas l'ensemble des sérogroupes de l'espèce Nm.

Par contraste avec ces études, les travaux des inventeurs ont conduit, en confrontant Nm à l'ensemble du chromosome de Ng, cisaillé de manière aléatoire, à la mise au point de moyens pour cloner l'ensemble des ADN présents chez Nm et absents chez Ng, fournissant ainsi des outils de haute spécificité vis-à-vis de Nm et permettant ainsi de répondre pour la première fois à la variabilité génétique de l'espèce.

15

20

25

30

Les termes ''présent'' et "absent", tel qu'utilisés dans la description et les revendications en rapport avec les ADN d'une souche, ou leurs produits d'expression, sont appréciés par rapport à des conditions d'hybridation identiques (16h à 65°C, avec NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1%,1% d'albumine de sérum bovin et 7% de dodécylsulfate de sodium), en utilisant une même sonde et une même intensité de marquage de la sonde, une même quantité d'ADN chromosomique et un même élément de comparaison (ADN chromosomique de la souche homologue). Ainsi, on considère que l'ADN est présent lorsque le signal obtenu avec la sonde est pratiquement le même que celui obtenu avec la souche de référence.

En revanche, on considère que l'ADN est absent lorsque ce signal apparaît très faible.

Une deuxième considération sur les pathogénicités de Nm et de Ng conduit à prendre en compte leur aptitude commune à coloniser et à pénétrer la muqueuse puis à envahir l'espace sous-épithélial de cette dernière. Il est fort vraissemblable que ce processus implique des facteurs de virulence communs aux deux pathogènes. A cet égard, on sait qu'un certain nombre de facteurs de virulence ont été déjà identifiés chez Nm et chez Ng, comme les protéines pili, PilC, les protéines d'opacité, les protéases d'IgA, les protéines de liaison à la transferrine et à la lactoferrine, et des lipooligosaccharides.

La démarche des inventeurs s'est donc étendue à la recherche de régions de Nm, spécifiques de Nm et de Ng, mais absentes chez l'espèce non pathogène Nl, et d'une manière générale à la recherche, par les moyens mis au point conformément à l'invention, de régions chromosomiques d'ADN et de leurs produits d'expression, spécifiques d'une espèce donnée.

10

15

20

25

30

L'invention a donc pour but de fournir des ADN de Nm spécifiques de son pouvoir pathogène et des moyens pour les obtenir, notamment en élaborant des banques formées exclusivement de ces ADN Nm-spécifiques.

Elle vise également les produits dérivés de ces séquences d'ADN.

L'invention vise également la mise à profit des caractères spécifique et exhaustif de ces banques pour élaborer des outils utilisables notamment en diagnostic, thérapie et prévention.

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica, à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, por A, rotamase, de la séquence IS1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

Comme précisé plus haut, les termes ''présents'' et ''absents'' sont appréciés par rapport aux conditions d'hybridation telles qu'utilisées dans les Southern blots décrits dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera que ces ADN englobent les variants des lors qu'ils expriment une fonction propre à l'espèce Nm, plus particulièrement un phénotype retrouvé uniquement chez Nm ou en commun exclusivement avec Ng.

Selon un aspect majeur, ces ADN sont spécifiques de la pathogénécité de *Neisseria meningitidis* et ce, en dépit de la variabilité génétique de cette espèce.

Selon un mode de réalisation de l'invention, lesdits ADN sont spécifiques de Nm par rapport à Ng.

Plus particulièrement, les ADN Nm-spécifiques sont absents de Neisseria lactamica et de Neisseria cinerea.

De façon surprenante, la majorité des différences génétiques entre les souches de méningocoques et celles de gonocoques apparaissent regroupées en régions distinctes, qui correspondraient à des ilôts de pathogénécités comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis.

Ainsi, dans une disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

- Par "spécifique", on désigne dans la description et les revendications les séquences de nucléotides qui ne s'hybrident qu'avec celles de Nm, dans des conditions d'hybridation données dans les exemples et rappelées plus haut.
- On notera à cet égard que, de manière générale, lorsqu'on fait référence dans la description et les revendications à "tout ou partie" d'une séquence, cette expression doit être appréciée par rapport à la spécificité définie ci-dessus.
- De même, tout ou partie d'un peptide, ou un fragment d'un peptide ou d'un anticorps désigne un produit présentant les propriétés biologiques respectivement du peptide natif ou de l'anticorps formé contre le peptide.

Dans la région 1, sont regroupés des gènes de la 30 capsule de Neisseria meningitidis.

Des ADN de ce type présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec

35

10

15

20

au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Dans une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre pilQ et λ 740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

L'invention vise tout spécialement tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 de 15620 pb, et les séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44 et SEQ ID N°45.

Dans encore une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition sont caractérisés en ce qu'ils présentent une séquence correspondant pour tout ou partie à SEQ ID N°8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb

15

20

de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Les régions 1, 2, 3, identifiées ci-dessus, présentent une forte proportion de séquences Neisseria meningitidis spécifiques, et entrent également dans le cadre de l'invention.

D'autres ADN représentatifs de la spécificité vis-àvis de Neisseria meningitidis présentent une ou plusieurs séquences telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491, mais ne font pas partie des régions 1, 2, 3 définies ci-dessus.

De tels ADN comprennent une ou plusieurs séquences correspondant pour tout ou partie à SEQ ID n°3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec de telles séquences.

Compte tenu des applications particulièrement visées, l'invention concerne plus spécialement les ADN ci-dessus impliqués dans la pathogénèse de l'organisme bactérien.

25 Elle vise, en particulier, les ADN répondant à au moins l'une des caractérisations données ci-dessus, et codant pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique et/ou dont tout ou partie de leur séquence correspond à la région conservée desdits ADN.

Ainsi, selon un autre mode de réalisation de l'invention, les ADN sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.

Il s'agit plus spécialement d'ADN présents sur la région 4 (arg J à reg F) ou sur la région 5 (marqueur lambda 375 à pen A) sur le chromosome de Nm Z2491 et/ou

capables de s'hybrider avec lesdits ADN présents, sous réserve d'être spécifiques de Nm et de Ng par rapport à Nl.

Par ''spécifique de Nm et de Ng par rapport à Nl", on désigne des ADN qui s'hybrident avec les ADN de Nm et de Ng dans les conditions d'hybridation des exemples (voir en particulier l'exemple 4).

Les ADN des régions 4 et 5, et ceux capables de s'hybrider avec ces ADN, sous réserve d'exprimer les fonctions propres à Nm, présentent l'avantage d'intervenir de manière majeure dans la virulence de Nm, en étant impliqués dans l'étape de colonisation et de pénétration initiales et dans la dissémination septicémique.

Selon d'autres dispositions, l'invention vise les vecteurs de transfert et d'expression, tels que plasmides, cosmides ou bactériophages, comportant au moins un ADN tel que défini ci-dessus.

Elle vise aussi les cellules hôtes telles que transformées par au moins un ADN tel que défini cidessus.

D'autres cellules hôtes de l'invention comportent des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm et sont caractérisées en ce que leur chromosome est délété d'au moins un ADN selon l'invention, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité. Il s'agit plus spécialement de cellules bactériennes, notamment de Nm.

L'invention a également pour objet les ARN dont la séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN tel que défini ci-dessus.

Les acides nucléiques anti-sens des ADN tels que définis ci-dessus, ou de fragments de ces ADN, font également partie de l'invention.

10

15

20

25

10

15

20

25

Ces acides nucléiques anti-sens portent le cas échéant au moins un substituant telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

D'autres produits entrant dans le champ de l'invention sont constitués par des polypeptides.

Ces polypeptides sont caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans ce qui précède, ou telle que déduite des séquences de ces acides nucléiques.

Il s'agit avantageusement de polypeptides correspondant à tout ou partie de polypeptides exportés au-delà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de polypeptides correspondant à tout ou partie de ceux tels que codés par une région conservée.

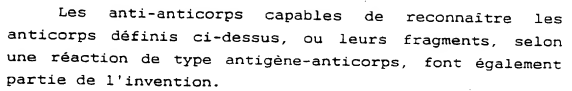
En variante, les polypeptides de l'invention peuvent être modifiés par rapport à ceux correspondant aux séquences d'acides nucléiques, et ce de manière à être particulièrement adaptés pour une application donnée, en particulier une application vaccinale.

Par modification. on entend toute altération, déletion, substitution chimique, dès lors n'affecte pas les propriétés biochimiques des polypeptides natifs correspondants, plus spécialement des protéines fonctionnelles telles qu'exportées au niveau du périplasme et de la membrane externe.

D'autres produits conformes à l'invention sont constitués par les anticorps dirigés contre les polypeptides ci-dessus.

L'invention vise ainsi les anticorps polyclonaux, ainsi que les anticorps monoclonaux, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent au moins un épitope d'un polypeptide tel qu'évoqué plus haut.

Elle vise également les fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2.



Conformément à l'invention, les différents produits considérés ci-dessus sont obtenus par voie de synthèse et/ou biologique en opérant selon les techniques classiques.

Les acides nucléiques peuvent être également obtenus à partir de banques constituées d'ADN Nm- spécifiques, telles qu'élaborées selon une technique soustractive, cette technique comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération 15 d'hybridation-amplification soustractive, et
 - la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
- Conformément à l'invention, les deux populations d'ADN proviennent respectivement d'une souche 20 de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria, dite souche de soustraction, présentant une homologie en séquences primaires d'ADN 25 supérieure à environ 70% avec la souche de Neisseria meningitidis. les séquences d'ADN des souches soustraction et de référence étant telles qu'obtenues respectivement par cisaillement aléatoire, et par clivage par une endonucléase de restriction capable de produire 30 des fragments de taille inférieure à environ 1kb.
 - L'invention vise en particulier un procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis spécifiques, comportant les étapes de :
- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique 35 d'une souche *Neisseria gonorrhoeae*, dite souche de

soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue,

- clivage de l'ADN chromosomique d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à 1kb environ,
- ligature des fragments d'ADN de la souche de référence, clivés par l'enzyme de restriction, avec des amorces oligonucléotidiques appropriées,
- réalisation d'une itération d'hybridationamplification soustractive par :
 - . mélange des deux populations d'ADN dans des conditions appropriées pour l'hybridation des séquences homologues, puis
- . amplification des fragments auto-réannelés et récupération de ces fragments,
 - digestion de ces fragments par une enzyme de restriction, et re-ligature à des amorces oligonucléotides suivie d'une
- purification de l'ADN ligaturé, et le cas échéant, d'une nouvelle itération d'hybridation soustractive, comportant le mélange de fragments d'ADN de Neisseria gonorrhoeae cisaillé comme indiqué ci-dessus avec les fragments d'ADN de Neisseria meningitidis issus de l'itération précédente, suivi, si on le souhaite du clonage des ADN de la banque.

Les amorces utilisées sont des amorces oligodésoxynucléotidiques adaptées à l'endonucléase de restriction utilisée et permettant une insertion dans un site de clonage, tel que le site EcoRI du plasmide pBluescript. On choisira avantageusement de amorces parmi les oligodésoxynucléotides référencés dans le listing de séquence sous SEQ ID n°36 à 45.

Les banques ainsi obtenues sont formées d'ADN spécifiques des méningocoques et absents chez les gonocoques.

La spécificité des ADN a été vérifiée comme exposé dans les exemples, à chaque itération par Southern blots, avec des gènes communs à la souche de soustraction et à la souche de référence, ou avec l'ADN total de chacune des souches digéré par une endonucléase de restriction, telle que ClaI.

A chaque itération, a également été vérifiée l'exhaustivité de la banque d'ADN par Southern blotting avec des sondes connues pour être spécifiques de la souche de référence, à savoir pour Neisseria meningitidis, les gènes frp, opc, rotamase, notamment.

Les expériences réalisées ont montré que les banques obtenues selon le procédé de l'invention sont dépourvues des gènes présentant une homologie significative avec des espèces de Neisseria autre que Neisseria meningitidis, par exemple les gènes, ppk ou pilCl, et ce généralement, en seulement 2 ou 3 itérations.

Si nécessaire, deux voies, non exclusives l'une de l'autre, peuvent être empruntées.

Il est possible de procéder à une $(n+1)^{\text{ème}}$ itération, en utilisant l'ADN de l'itération n comme population d'ADN de la souche de référence.

En variante, on réalise une deuxième banque, indépendante de la première, avec une enzyme de restriction de spécificité différente de celle utilisée dans la première banque, par exemple MboI.

Dans tous les cas, il est préférable de conserver chacun des produits issus de chacune des itérations réalisées.

L'invention vise également l'utilisation de la technique soustractive décrite ci-dessus pour obtenir des

15

20

banques d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl.

avantageusement trois banques constitue 1'ADN digestion de différentes, dont deux par chromosomique de Nm par MboI et *Tsp5091*, la troisième , par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI. Deux séries de soustraction permettent de récupérer des ADN présentant la spécificité recherchée, comme décrit dans les exemples.

Le procédé d'obtention de ces banques et les banques elles-mêmes font également partie de l'invention.

On observera que, de manière générale, le procédé de l'invention est applicable pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une espèce de cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement et exprimant des pouvoirs pathogènes différents.

En appliquant le procédé de l'invention, on constituera avantageusement des banques d'ADN spécifiques d'espèces données de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia coli, ou plus généralement de tout agent bactérien appartenant à la même espèce et disposant de pathovars différents.

De même, à partir de ces banques, l'invention fournit les moyens de disposer de facteurs de virulence spécifiques d'une espèce ou d'un variant donné.

De telles banques constituent donc des outils présentant un intérêt majeur pour disposer d'attributs responsables de la spécificité d'un pathogène, cette application étant plus spécialement illustrée conformément à l'invention par l'obtention de banques renfermant les attributs responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

L'étude des produits de l'invention, acides nucléiques, polypeptides et anticorps, a permis de mettre

15

20

25

10

15

20

25

30

en évidence une spécificité absolue vis-à-vis de Neisseria meningitidis, quelle que soit la souche et sa variabilité.

Ces produits sont donc particulièrement appropriés pour le diagnostic ou la prévention des infections et méningites provoquées par Neisseria meningitidis, que ce soit chez l'adulte ou l'enfant et quel que soit le sérogroupe de la souche en cause.

La méthode de diagnostic, selon l'invention, d'une infection meningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon à analyser, est caractérisé par les étapes de :

- mise en contact, d'un échantillon à analyser, à savoir un échantillon biologique ou une culture cellulaire, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini ci-dessus, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini ci-dessus, dans des conditions permettant respectivement une hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et

- révélation du produit de réaction éventuellement formé.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un acide nucléique, celui-ci peut se présenter sous forme de sonde nucléotidique dans laquelle l'acide nucléique, ou un fragment de ce dernier, est marqué afin de permettre sa révélation. Des marqueurs appropriés comprennent des marqueurs radio-actifs, fluorescents, enzymatiques ou luminescents.

En variante, l'acide nucléique est inclus dans une cellule hôte, utilisée comme réactif.

10

Dans ces différentes formes, l'acide nucléique est utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un anticorps, ou d'un fragment d'anticorps, celui-ci peut être marqué aux fins de révélation. Le plus couramment, on utilise un marqueur fluorescent, enzymatique, radio-actif ou luminescent.

L'anticorps, ou le fragment d'anticorps utilisé, le cas échéant, marqué, peut être utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

L'échantillon utilisé dans l'étape de mise en contact est un échantillon biologique, issu d'un mammifère, tel que liquide céphalo-rachidien, urine, sang, salive.

L'étape de révélation est réalisée dans des conditions permettant de mettre en évidence le produit de réaction lorsqu'il s'est formé. Des moyens classiques mettent en oeuvre des réactions de fluorescence, luminescence, colorées, radioactives ou encore des techniques d'autoriadographie. Il est également possible de quantifier le produit.

20 Les produits marqués, acides nucléiques et anticorps font également partie en tant que produits nouveaux de l'invention.

La méthode définie ci-dessus peut être appliquée au diagnostic d'une réaction immunitaire spécifique d'une infection méningococcique.

On utilise alors comme réactif un polypeptide conforme à l'invention, tel que codé par lesdites séquences d'acides nucléiques, correspondant au produit natif, ou un polypeptide modifié, mais possèdant l'activité biologique et immunologique de polypeptide natif correspondant.

15

20

s'agit avantageusement d'un polypeptide au-delà de la membrane cytoplasmique de Neisseria meningitidis, plus particulièrement la partie d'un tel polypeptide correspondant à la région 5 conservée de l'ADN.

L'invention vise également des kits pour la mise en oeuvre des méthodes définies ci-dessus. Ces kits sont caractérisés en ce qu'ils comportent :

- au moins un réactif tel que défini ci-dessus, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou polypeptide,
- les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
- La spécificité des produits de l'invention et leur localisation sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 soit regroupés en région, pouvant être interprétées comme des îlots de pathogénécité, soit isolés sur le chromosome, leur confèrent un intérêt tout particulier pour la réalisation de compositions vaccinales à visée universelle, c'est-à-dire quelque soit la souche et la variabilité qu'elle exprime. Ces compositions peuvent inclure dans leur spectre d'autres prophylaxies, et être, par exemple, associées aux vaccins de l'enfance.
- 25 L'invention vise donc des compositions vaccinales incluant dans leur spectre une prophylaxie à visée antiméningococcique, destinées à prévenir toute infection susceptible d'être provoquée par Neisseria meningitidis, compositions étant caractérisées en ce qu'elles 30 comprennent, en association avec un ou des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace de polypeptides ou d'anti-anticorps ou de leurs fragments que définis ci-dessus, produits ces éventuellement conjugués, afin de renforcer leur immogénicité.

Des molécules immunogènes utilisables comprennent la protéine de polyovirus, la toxine tétanique, ou encore la protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

En variante, les compositions vaccinales selon l'invention sont caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :

- d'acides nucléiques tels que définis ci-dessus,
- de cellules hôtes transformées telles que définies 10 plus haut, ou
 - de cellules de Nm dont le chromosome a été délété d'au moins une séquence d'ADN selon l'invention impliquée dans la pathogénicité de la bactérie. Le matériel nucléotidique utilisé est avantageusement placé sous le contrôle d'un promoteur favorisant son expression in vivo et la synthèse de la protéine correspondante. Il est également possible afin de renforcer l'immunogénicité, d'associer ce matériel nucléique avec un ADN ou un ARN encodant une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

Les compositions vaccinales de l'invention sont administrables par voie parentérale, sous-cutanée, intramusculaire ou encore sous forme de spray.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention sont donnés dans les exemples qui suivent afin d'illustrer celle-ci sans toutefois en limiter sa portée.

Dans ces exemples, il sera fait référence aux 30 figures 1 à 11 qui représentent respectivement

- les figures 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F et 1G l'analyse de la banque soustractive *Tsp*5091,
- la figure 2, la distribution de séquences Nmspécifiques par rapport à Ng sur le chromosome de la

15

souche Z2491, (partie gauche) et de séquences Nm spécifiques par rapport à N1 (partie droite),

- la figure 3A à 3C, la réactivité des clones des 3 régions du chromosome, selon l'invention, envers une panel de souches du genre *Neisseria*,
- la figure 4, la position, dans la région 2 du chromosome de Nm, d'oligonucléotides utilisés comme sondes,
- les figures 5, 6 et 7, les Southern blots d'un panel de souches du genre *Neisseria*, en utilisant des parties de la région 2 de Nm comme sondes,
 - les figures 8A à 8C, les Southern blots avec 3 banques soustractives sur un panel de 12 souches de *Neisseria*, et les figures 9, 10 et 11, la réactivité de clones des 3 banques soustractives vis-à-vis de Nm, Nl et Ng.

Dans les exemples qui vont suivre, les matériels et méthodes suivants ont été utilisés :

Souches bactériennes - Pour la réalisation des banques soustractives, on a utilisé la souche Z2491 de Nm (Achtman et al., 1991, J. Infect. Dis. 164, 375-382) les souches MS11 (Swanson et al., 1974, Infect. Immun. 10, 633-644), et les souches 8064 et 9764 de N1, étant entendu que tout autre souche de l'espèce considérée pourrait être utilisée.

Afin de vérifier la spécificité de ces banques, 6 souches de Nm, 4 souches de Ng, une souche de Nl (Neisseria lactamica) et une souche de Nc (Neisseria cinerea) ont été utilisées.

Les six souches de Nm sont : Nm Z2491 de sérogroupe 30 A, Nm 8013 de sérogroupe C (XN collection), Nm 1121 non sérogroupable (XN collection), Nm 1912 sérogroupe A (XN collection), Nm7972 de sérogroupe A (XN collection) et Nm 8216 de sérogroupe B (XN collection).

Les quatre souches de Ng sont : Ng MS11 (Institut 35 Pasteur, Paris), Ng 403 (Institut Pasteur, Paris), Ng

15

6934 (Institut Pasteur, Paris), Ng WI (isolée à partir d'une infection gonococcique disséminée), Ng 4C1, Ng 6493 et Ng FA 1090.

Les souches de N1 sont N1 8064 et N1 9764 (XN 5 collection) et celle de Nc, Nc 32165 (XN collection).

Techniques de génétique moléculaire

Sauf indication contraire, les techniques et réactifs utilisés correspondent à ceux recommandés par Sambrook et al (Sambrook et al 1989, Molecular Cloning:

10 A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press). Les oligodésoxynucléotides utilisés dans cette étude sont :

RBam12, 3'AGTGGCTCCTAG 54 (SEQ ID N°54)

15 RBam24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (SEQ ID N°55)

Jbam12, 3' GATCCGTTCATG 5'; (SEQ ID N°60)

JBAM24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (SEQ ID N*61)

RECol2, AGTGGCTCTTAA; (SEQ ID N°56)

RECo24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (= RBam 24)

20 JECO12, GTACTTGCTTAA; (SEQ ID N°62)

JECO24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (= JBam24)

NECo12, AATTCTCCCTCG; (SEQ ID N°64)

NEco24, AGGCAACTGTGCTATCCGAGGGAG; (SEQ ID N°65).

25 Transferts sur membranes (Southern blots)

Les transferts sur membranes ont été réalisés par transferts capillaires sur des membranes en nylon chargées positivement (Boehringer Mannheim). hybridations ont été réalisées à 65°C dans une solution comprenant NaPi 0,5M pH7,2/EDTA 1mM/SDS 7%/ BSA 1%. Les lavages des membranes ont été réalisées dans solution comprenant NaPi 40mM pH7,2/EDTA 1mM/SDS 1%. Le lavage final a été réalisé à 65°C pendant 5 min.

La sonde frp, obtenue avec des oligonucléotides 35 basés sur la séquence de frpA correspond à 2,4 kb de

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

15

20

25

30

35

l'extrémité 5' du gène de la souche Z2491. Les sondes opc et rotamase correspondant aux gènes entiers sont produites à partir de la souche Z2491 en utilisant des oligonucléotides réalisés sur la base de séquences publiées. Les sondes pilC1 et ppk (polyphosphate kinase) correspondent aux inserts des plasmides pJL1 et pBluePPK6001, respectivement.

Exemple 1 : Réalisation de banques d'ADN présents chez Nm et absents chez Ng.

a. Banque "MboI"

Réalisation - L'ADN de Nm Z2491 a été clivé par l'endonucléase MboI et soumis à deux itérations d'une méthode, appelée ci-après CDA (Comprehensive Difference Analysis). Cette méthode comprend une hybridation soustractive en présence d'un excès d'ADN cisaillé de Ng MS11 et une amplification par PCR de celles des séquences méningococciques qui, étant absentes de ou ne présentant pas d'homologie significative avec l'ADN de Ng MS11, pouvaient se ré-anneler.

L'ADN chromosomique de la souche Ng MS11 est cisaillé de manière aléatoire par passages répétés à travers une seringue hypodermique jusqu'à obtention de fragments dont la taille s'échelonne de 3 à 10 kb. Ces fragments d'ADN sont purifiés par extraction phénolique.

L'ADN chromosomique de la souche Nm Z2491 est, quant à lui, clivé par l'endonucléase de restriction MboI. Ces fragments d'ADN (20 μg) sont ligaturés à 10 nmoles des oligonucléotides annelés RBam12 et RBam24. Les amorces en excès sont éliminées par électrophorèse sur un gel d'agarose à 2% à bas point de fusion. La partie du gel contenant des fragments amplifiés de taille supérieure à 200 pb est excisée et digérée par la β -agarase. Ces fragments sont purifiés par extraction phénolique.

10

15

20

25

30

35

Afin de réaliser une hybridation soustractive (première itération), 0,2 µg d'ADN Nm, ligaturé aux oligonucléotides RBam, est mélangé à 40 µg d'ADN Ng dans un volume total de 8 ml d'un tampon EE 3X (un tampon EE 1X est composé de N-(2-hydroxyéthyl) pipérazine-N'-(acide sulphonique propane 3) 10 mM et d'EDTA 1 mM, son pH est de 8.0). Cette solution est recouverte d'huile minérale et l'ADN est dénaturé par chauffage à 100°C pendant 2 min. 2 µl de NaCl 5M sont ajoutés et on laisse le mélange s'hybrider à 55°C pendant 48h. Le mélange réactionnel est dilué à 1/10 dans une solution préchauffée composée de NaCl et de tampon EE, puis immédiatement placé sur de la glace.

10 μl de cette dilution sont ajoutés à 400 μl de mélange réactionnel pour PCR (Tris.HCl pH9.0 10mM; KCl 50 mM; MgCl₂ 1,5 mM; Triton X100 0,1 %; 0,25 mM de chacun des quatre désoxynucléotides triphosphate ; Taq polymérase 50 unités par ml). Le mélange est incubé pendant 3 min à 70°C pour compléter les extrémités des fragments ré-annelés d'ADN méningococciques.

Après dénaturation à 94°C pendant 5 min et addition de l'oligonucléotide RBam24 à raison de 0,1 nmole par 100 μ l, les hydridations sont amplifiées par PCR (30 cycles de 1 min à 94°C, 1 min à 70°C et 3 min à 72°C suivis par 1 min à 94°C et 10 min à 72°C; Perkin-Elmer GeneAmp 9600).

Les fragments méningococciques amplifiés sont séparés sur gel des amorces et des ADN gonococciques de hauts poids moléculaires. Ils sont digérés par MboI et de nouveaux oligonucléotides JBam12 et JBam24 leur sont ligaturés. Ces ADN ligaturés sont à nouveau purifiés sur gel et extraits au phénol.

Une seconde itération d'hybridation soustractive est réalisée sur 40 μg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire et 25 ng d'ADN ligaturé aux oligonucléotides JBam tel

10

15



qu'obtenu à l'issue de la première itération d'hybridation soustractive. Lors de cette seconde itération, l'amplification de l'ADN Nm auto-annelé est réalisée à l'aide de l'oligonucléotide Jbam24.

Spécificité - Afin de confirmer leur Nmspécificité, les séquences amplifliées après la seconde
itération de la méthode CDA sont marquées et utilisées
comme sonde pour de l'ADN digéré par ClaI issu d'un panel
de six souches de Neisseria meningitidis, quatre de
Neisseria gonorrhoeae, une de Neisseria lactamica et une
de Neisseria cinerea.

Les Southern blots réalisés montrent que les séquences amplifliées à l'issue de la seconde itération de la méthode CDA présentent une forte réactivité avec de nombreuses bandes correspondant aux meningocoques et ne présentent pas de réactivité avec les bandes correspondant aux souches Ng, Nl, Nc.

La banque "MboI" apparaît donc comme Nm-spécifique.

Exhaustivité - Afin de tester l'exhaustivité de la 20 banque, l'ensemble des produits issus de la première et de la seconde itérations de la méthode CDA ainsi que les matériaux chromosomiques initiaux de Nm Z2481 et de Ng MS11 sont soumis à électrophorèse sur gel d'agarose, transférés sur membrane et mis en contact avec des sondes comprenant des gènes connus pour être méningococcusspécifiques, à savoir frp, opc, rotamase (Southern blot).

Il résulte de ces hybridations que le gène Nm-spécifique frp est représenté dans la banque MboI par un fragment de 600 pb, mais qu'aucune activité n'est observée pour les gènes rotamase et opc. La banque MboI, bien que Nm-spécifique, ne peut donc être considérée comme exhaustive.

Etant donné leur haute spécificité, les fragments issus de la seconde itération de la méthode CDA pour la

1.5

20

30

35

banque MboI peuvent néanmoins être clonés sur le site BamHI du plasmide pBluescript.

Une séquence correspondant à un quelconque des gènes Nm-spécifiques ne peut être incluse dans la banque soustractive que si elle est portée par un fragment de restriction de taille appropriée. Cette condition est fonction de deux facteurs. Premièrement, la probabilité pour que les plus grands fragments soient entièrement Nmspécifiques est faible. Deuxièmement, même si de tels fragments existaient, ils seraient sous-représentés dans la banque du fait des limitations de la technique PCR dont l'efficacité d'amplification diminue avec l'augmentation de la taille des fragments. Les fragments de taille supérieure à environ 600 pb ne sont pas inclus dans la banque. Du fait de l'abscence, dans le chromosome de Nm Z2491, de fragments Mbo de taille appropriée, les gènes rotamase et opc ne peuvent être inclus dans la banque. Une enzyme quelconque ne peut à elle seule produire un petit fragment correspondant à un gène Nmspécifique quelconque. Une deuxième banque a donc été réalisée en utilisant une autre enzyme de restriction avec une spécificité différente : Tsp509.

b. Banque "Tsp5091"

25 Réalisation - L'enzyme Tsp5091 présente l'avantage de produire des fragments de plus petite taille (inférieure à 1 kb environ) que l'enzyme MboI.

Tsp509I reconnaît la séquence AATT et laisse, en saillie en 5', une séquence de 4 bases compatible avec EcoRI. Les oligonucléotides utilisés sont Reco, Jeco et NECO.

La méthode suivie est conforme à celle suivie pour la réalisation de la banque "MboI" décrite ci-dessus. De plus fortes quantités d'ADN méningococciques ont cependant été utilisées pour la première itération

15

20

25

30

d'hybridation soustractive afin de compenser le plus grand nombre de fragments de faibles poids moléculaires produits par *Tsp*509I. Pour la première itération, 400 ng de fragments d'ADN Nm et, dans la seconde, 25 ng de fragments Nm sont soumis à hybridation soustractive avec 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire.

Pour la réalisation de cette banque "Tsp5091", à titre de contrôle, une troisième itération d'hybridation soustractive est réalisée en utilisant 40 µg d'ADN Ng cisaillé et 0,2 ng de fragments Nm résultant d'une digestion par Tsp5091 et d'une re-ligature aux adaptateurs NEco des fragments obtenus à l'issue de la seconde itération.

Spécificité - Comme décrit pour la banque précédente, le produit issu de la deuxième itération de la méthode CDA est marqué et utilisé comme sonde pour un panel de souches de Neisseria.

La figure 1A illustre l'hybridation Southern blot des produits de la seconde itération de la méthode CDA avec l'ADN digéré par *ClaI* de : Nm en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013 en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

Contrairement à la forte réactivité observée avec toutes les souches Nm, une faible, ou aucune réactivité, est observée avec les souches Ng, Nl et Nc.

La spécifité de la banque a été étudiée plus avant en faisant réagir des transferts sur membrane (Southern blots) des produits issus de chacune des trois itérations de la méthode CDA avec des sondes correspondant à pilCl et ppk. Ces deux gènes sont communs à Nm et Ng.

La figure 1B représente un gel d'agarose après électrophorèse des chromosomes de Nm Z2491 et Ng Ms11,

digérés avec *Tsp*509 et des produits issus de chacune des itérations de la méthode CDA.

En piste a, a été déposé l µg du chromosome de Nm, en piste b l µg de celui de Ng, en piste c 0,15 µg des produits issus de la première itération CDA, en piste d 0,1 µg de ceux de la seconde itération, en piste e 0,05 µg de la troisième itération, MW représentant les marqueurs de taille moléculaire.

Les figures 1C et 1D représentent des gels réalisés 10 comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec pilCl (figure 1C) et ppk (figure 1D).

A l'issue de la seconde intération de la méthode CDA, les séquences correspondant aux gènes pilC1 et ppk sont complètement exclues de la banque.

Exhaustivité - L'exhaustivité de la banque a été examinée en faisant réagir les produits issus de l'hybridation soustractive avec des sondes correspondant à trois gènes Nm-spécifiques (frp, rotamase et opc).

Ces sondes Nm-spécifiques réagissent avec les produits d'amplification issus de la première et de la seconde itération d'hybridation soustractive.

Les figures lE, lF et lG représentent des gels réalisés comme décrits en figure lB après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec frpA (figure lE), rotamase (figure lF) et opc (figure lG).

Une troisième itération d'hybridation soustractive conduit cependant à la perte de séquences Nm-spécifiques car les fragments réagissant avec les gènes rotamase et opc sont absents de cette troisième itération.

En considérant l'ensemble de ces données, il résulte que les produits issus de la seconde itération de la méthode CDA sont Nm-spécifiques et constituent également une banque exhaustive des séquences Nm-spécifiques.

15

25

Les produits issus de cette deuxième itération sont clonés au niveau du site *Eco*RI du plasmide pBluescript.

La banque produite par *Tsp*509I est plus exhautive que la banque produite par *Mbo*I, comme les considérations théoriques basées sur la production enzymatique de plus petits fragments de restriction le supposaient.

Selon cet aspect, il faut aussi noter que la banque *Tsp*509I est moins redondante que la banque *Mbo*I c'est-àdire qu'elle comprend moins de duplication de clones. 86% des clones de la banque *Tsp*509I correspondent à des séquences distinctes alors que seulement 43% des clones correspondent à des séquences distinctes dans la banque *Mbo*I (données non présentées).

La banque produite par Tsp509I constitue donc une source de clones Nm-spécifiques.

Exemple 2 : Analyse des clones des banques soustractives

Clonage et séquençage des ADN Nm-spécifiques

Les ADN des banques soustractives sont clonés au niveau du site BamHI (banque MboI) ou EcoRI (banque Tsp509I) du plasmide pBluescript, puis transformés dans DH5 α de E. coli. Les inserts sont amplifiés par PCR réalisée sur les colonies transformées en utilisant les amorces M13-50 et M13-40, cette dernière amorce étant biotinylée à son extrémité 5'.

Le séquençage a été réalisé sur chaque produit PCR après séparation des brins biotinylés et non-biotinylés en utilisant le système Dynabeads M-280 à streptavidine (Dynal, Oslo). Les séquences sont criblées selon leurs homologies avec des séquences précédemment publiées en utilisant les programmes informatiques Blastn et Blastx (NCBI, USA et Fasta).

5

10

25

1.5

20

25

Les produits PCR issus des colonies de bactéries transformées, après utilisation des amorces M13-40 et M13-50 comme décrit ci-dessus, ont été marqués par incorporation avec amorçage aléatoire de α - 32 P-dCTP et ont été utilisés comme sonde pour les transferts sur membrane de l'ADN chromosomique digéré par ClaI des souches Nm Z2491 et Ng MS11, comme décrit ci-dessus afin de vérifier leur spécificité.

10 Cartographie des clones sur le chromosome de la souche Nm Z2491.

On rapporte les résultats des études effectuées avec 17 clones de la banque "MboI" (désignés par la lettre B) et 16 clones de la banque "Tsp5091" (désignés par la lettre E), chacun de ces clones présentant une séquence unique et sans contrepartie chez Ng.

Les positions des séquences d'ADN correspondant aux produits Nm-spécifiques clonés ont été déterminées par rapport à la carte publiée du chromosome de Nm Z2491 (Dempsey et al. 1995, J. Bacteriol. 177, 6390-6400) et à l'aide de transferts sur membranes (Southern blots) de gels d'agarose ayant été soumis à électrophorèse à champ pulsé (PFGE).

Les clones Nm-spécifiques sont utilisés comme sondes pour une hybridation sur membranes (Southern blots) de l'ADN de Nm Z2491 digéré avec des enzymes à rares sites de coupure, à savoir PacI, PmeI, SgfI, BglII, SpeI NheI que SqfI.

Les gels (20 x 20 cm) étaient des gels à 1% d'agarose dans un tampon TBE 0,5X et ont été soumis à électrophorèse à 6 V/cm pendant 36 heures selon des périodes de pulsation variant de manière linéaire entre 5 et 35 secondes.

Les hybridations sur membrane (Southern blots) ont dété réalisés comme décrit précédemment.

Les résultats obtenus sont rapportés sur la figure 2 : la réactivité a été localisée par comparaison avec les positions des fragments de taille correspondante sur publiée. Les carte positions de l'ensemble des 5 marqueurs génétiques cartographiés par Dempsey et al (précédemment cité) sont visualisées à l'aide de points la carte linéaire chromosomique. Les gènes spécifiques précédemment divulgués sont marqués d'un astérisque. Les deux loci appelés "frp" correspondent aux 10 gènes frpA et frpC. Les locis "pilC" correspondent aux gènes pilC1 et pilC2 qui sont des paires de gènes homologues et qui ne sont pas distingués sur la carte. La précision des positions des clones Nm-spécifiques de l'invention dépend des chevauchements des fragments de 1.5 restriction réactifs. En moyenne, la position est de +/-20 kb.

Cette cartographie révèle une distribution non aléatoire des séquences Nm-spécifiques. La majorité des séquences Nm-spécifiques appartiennent à trois groupes distincts. Un de ces groupes (région 1) correspond à la position de gènes relatifs à la capsule précédemment décrits.

On distingue :

- E109, E138, B230 et B323 comme étant la région 1,
- 25 B322, B220, B108, B132, B233, B328, E139, E145 et B101 comme étant la région 2, et
 - B306, E114, E115, E124, E146, E120, E107, E137 et E142 comme étant la région 3.
- 63% des séquences identifiées comme spécifiques des 30 méningocoques sont localisées à l'intérieur de ces trois régions distinctes.

Ce regroupement contraste avec la distribution de gènes Nm-spécifiques précédemment divulgués (frpA, frpC porA, opc et la région relative à la capsule).

10

15

20

25

30

Cet art antérieur suggérait en effet que les gènes Nm-spécifiques étaient à l'exception des gènes fonctionnellement relatifs à la capsule, dispersés le long du chromosome.

La cartographie des séquences Nm-spécifiques sur le chromosome conduit à un résultat inattendu en regard de l'art antérieur.

La majorité des différences génétiques entre les souches meningoccale et gonococcale testées sont regroupées en trois régions distinctes.

La région l regroupe des gènes relatifs à la capsule des meningococci.

La fonction des gènes des autres régions n'est pas connue mais des homologies avec des séquences publiées (tableau 1) suggèrent des similarités entre certains gènes de la région 3 et les protéines transposases et de régulation de bactériophages. Aucun virus meningococcal n'a été caractérisé et il est tentant d'imaginer que ces séquences soient d'origine phagique. De manière intéressante. le génome de H. influenzae contient également une séquence homologue à celle de la protéine de régulation Ner du phage Mu mais on ne sait pas s'il s'agit d'un gène fonctionnel.

Le clone B208 présente une forte homologie (48% d'identité, 91% d'homologie pour 33 acides aminés) avec un clone des régions conservées (domaine III) dans la classe des protéines qui se lient aux sidérophores ferriques TonB-dépendants.

La proximité de ce clone avec les gènes Nm-spécifiques por et les gènes régulés par le fer frp, et en particulier la possibilité qu'il s'agisse d'une protéine récepteur Nm-spécifique exposée sur la membrane externe font de lui un bon candidat pour de plus amples recherches.

15

20

25

Le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique IS1106.

La faible homologie entre le clone B134 et la séquence d'insertion d'Aeromonas, ainsi que la présence en copies multiples du clone B134 parmi des souches variées de Nm, suggèrent qu'il pourrait représenter un nouveau type de séquence d'insertion Nm-spécifique.

La possibilité pour que les régions contenant les clones Nm-spécifiques puissent correspondre à des îlots de pathogénicité comme précédemment décrit pour *E. coli* et *Y. pestis* est d'un intérêt particulier.

Les clones isolés dans cette invention vont permettre de mieux comprendre la pertinence des régions Nm-spécifiques en permettant le clonage et le séquençage de fragments chromosomiques plus grands et directement par leur utilisation pour des mutations de loci.

Enfin, la détection des gènes meningococcusspécifiques, éventuellement impliqués dans la pathogénicité de l'organisme, permet de cibler des antigènes appropriés utilisables dans un vaccin antimeningococcique.

L'efficacité et la rapidité de la méthode selon l'invention permettent son utilisation dans un grand nombre de situations pour lesquelles les différences génétiques responsables d'un phénotype particulier à un de 2 pathogènes proches sont recherchées.

Etude de la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 vis-à-vis d'un panel de souches de Neisseria

Les produits PCR correspondant aux inserts de chacun des clones ont été rassemblés et utilisés comme sondes d'hybridation sur membranes (Southern blots) pour un panel de souches de Nm, de Ng, de Nl et de Nc.

Les régions 1 et 2 produisent un nombre limité de 35 bandes pour chacun des méningocoques. Cela suggère que

ces régions sont à la fois Nm-spécifiques et communes à tous les méningocoques.

La figure 3 illustre la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 envers un panel de souches neisseriales. Les clones des régions 1 (figure 3A), 2 (figure 3B) et 3 (figure 3C) pris ensemble ont été utilisés comme sondes envers un panel de meningococci, gonococci et envers une souche de N1 et de Nc.

Les pistes sont les suivantes : ADN de Nm Z2491 en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013, en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

De manière remarquable, la région 3 ne présente de réactivité qu'avec les meningococci de sérogroupe A. Cette région 3 est donc spécifique d'un sous-groupe de Nm.

Une comparaison avec des séquences connues dans les 20 banques de données a été réalisée afin d'évaluer les possibles fonctions des régions clonées.

Le tableau l qui suit donne les positions des clones spécifiques sur la carte chromosomique et les homologies avec des séquences connues.

	۲	1 10		1				ı					3	4	- ;			, je		-	-,	,	rc.	. / E ⁻ J			£7.
	cs commics	Homologies des séquences protétiques				proteine LipB	N. meningitidis	proteine LipB	N. meningitidis	proteine KpsC E.coli	protéine CtrB	N. meninguidis (2 × 10 ⁶⁴)	HlyB S. marcescens	(4×10)													
- Position des clones spécifiques sur la carte chromosomique et homologies avec des sécuences	er aca acquent	Position sur		λ736	λ736	III/A CITA	.	InfA curA		ctrA	ctrA		pilQ/λ740	012 () ()[04/ 7//)116	Dil(7/4740	pil(7/γ740	pil(7/2740	pilO/λ740	pil(2/\lambda 740	pil(2/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	pil(2/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	λ644	λ644	mof.	ion	, , ,
nies an		Sof	;?	<u></u>	CI	C1		2		2	2		S	۲	, ,	0 4		7	^	2	2	5	~	5			
e et homoto		Ž		11-13	11-13	11-13		11-13		11-13	11-13		_	>18	01/	01/	017	8 .	<u>8</u>	<u>81<</u>	<u>∞</u> ∧ı	>18	01	01	2	6-7	, ,
micosomo		Spe	-	<u>«</u>	81	01		01		10	01		9	9	, ,	2	> \	0	0	9	9	9	3-5	3-4	16	3-4	-
la carte chr	s reactifs	Bel	,	22-23	22-23	11-15		11-15		1			81-91	16-18	10-01	10.01	1001	17-61	67-77	19-21	19-51	19-21	11-15	11-15	9	61	7
cifiques sur	Fragments reactifs	Pmc		15-17	15-17	L-9		<i>L</i> -9	1	2-9	1-9	,	2	2	2	,	2	, , ,	, ,	7	7	7	2	C1	,	C-1	2
s clones spé		Pac		18-20				_		1-3	_					6		5 7		71 (7	>20					
- Position de		Taille de l'insert	030	607	235	211		315		356	363	9.5	017	341	275	411	16.4	256	25.5	7.74	343	254	334	314		167	249
TABLEAU 1	-	Nom du Clonc*	B305	D2 02	B333	E10917		E138"		8230	B323	13232 ²		B220 ²	B108 ²	B1322	B2332	B328 ²	E1302	E132	21017	B101	E105q	B326*	B326 (faible réactivité)	B342	E136

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

B208	177		_	7	3-4	<i>C</i> 1	_	F.iod	Récepteur de la py ocholine Fel II	
		-							P.acrueinosa (5 10 ²)	
$= B306^{3''}$	219	=	5	11-12	\$	CI	4	parC		
E114*	227	=	5	11-12	5	7	-	DarC		
E115**	251		5	11-15	5	2	7	DairC		
E124 ³	208		5	11-12	5	2	4	DarC		
E146 ³	146		5	11-15	5		4	narC		
E120³	263		5	3-4	5	91	4	opaB		
E1073	248	=	14-17	3-4	5	91	4	opaB		
E137	274		14-17	3-4	5	91	4	opaB	Transposase	
									Bacteriophage D3112	
E1423	230		14-17	3-4	5	16	4	opaB	Proteine Ner-Like.	
								-	H. influenzae (6×10^{-3})	
									Proteine se liant à l'ADN	
									Ner, Phage mu (3 x 10.18)	
EIIO	379	5-7	11-13	3-4	2	<i>L</i> -9	∞	λ375		
B313	436	6	6	3-4	13-14	5	C1	γ911		_
B341	201	8-10	6	3-4	13-14	5	2	γ911		,
E102	238		11-13	3-4	61	5	2	γ601	Proteine hypothetique	
									III1730 H. influenzae	
									(7 x 10 ⁻²)	
B134	428			multiple					transposase LSA.52.	
									Aeromonas	
B339	259			multiple					salmonicida (5 x 10^5)	
									tranposase IS 1106	
									N. meningitidis (6×10^{-3})	

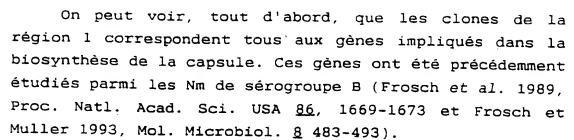
Entre Parenthèses figure la signification des homologies trouvées, telle que dounée par le programme Blasta

*) Les clones marqués de l'exposant "1", "2" ou "3" appartiennent aux régions "1", "2" ou "3" respectivement du chromosome de N. meningüidis 22491.

+) E109 et E138 sont des clones contigus §) B306 et E115 se chevauchent #) B236 présente également une faible réactivité dans la région de arg F q) Le chone E103 contient un site Tsp509 I et peut donc contenir deux inserts, cependant, comme il ne réagit qu'avec un seul fragment (Tal (Oks) du

chromosome de Nimeningitidis 22491 et n'occupe qu'une position sur la carte, ce clone est inclus ici.

15



A l'exception d'une faible homologie avec l'activateur de hémolysine de Serratia marcescens, les clones de la région 2 ne présentent aucune homologie significative avec les séquences publiées, que ce soit au niveau de l'ADN ou des protéines.

Deux des clones de la région 3 présentent d'intéressantes homologies avec des protéines qui se lient à l'ADN, en particulier les protéines de régulation et les protéines transposases de bacteriophages.

Le clone B208 présente une forte homologie avec une des régions conservées dans une classe de récepteurs (sidérophore ferrique TonB-dependant).

Les clones B134 et B339 s'hybrident avec de nombreuses régions du chromosome (au moins 5 et au moins 8, respectivement).

Les données concernant les séquences montrent que le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique S1106.

La traduction du clone B143 présente une homologie limitée avec la transposase d'une séquence d'insertion Aeromonas (SAS2)(Gustafson et al. 1994, J. Mol. Biol. 237, 452-463). Nous avons pu démontrer par transfert sur membrane (Southern blots) que ce clone est une entité Nm-spécifique présente en multiples copies dans les chromosomes de chaque meningocoque du panel testé.

Les autres clones ne présentent pas d'homologie significative avec les séquences neisseriales publiées ni d'ailleurs avec aucune séquence publiée. Ces clones constituent donc, avec la majorité des autres clones

10

15

20

25

30

35

isolés, une banque de loci Nm-spécifiques totalement nouveaux.

Exemple 3: Etude de la région 2 du chromosome de Nm

. Détermination et caractérisation de la séquence de la région 2

On procède à une amplification par PCR avec de l'ADN chromosomique de la souche Z2491 de sérogroupe A, sous-groupe IV-1, en utilisant des amorces d'oligonucléotides élaborées à partir de chacune des séquences de clones de la région 2, selon de nombreuses combinaisons différentes. On séquence les produits de la PCR qui se chevauchent à partir des 2 brins en utilisant la technique de terminaison de chaîne et le séquençage automatisé (ABI 373 ou 377).

Pour prolonger la séquence au-delà des limites des clones disponibles, on clone des fragments partiels SauIIIA de 15 kb, de la souche Z2491, dans Lambda DASH-II (Stratagène).

On identifie les phages contenant les inserts chevauchant la région 2 par hybridation avec comme sondes des clones de cette région. L'ADN inséré est séquencé à partir des extrémités des inserts et ces séquences sont utilisées pour élaborer de nouvelles amorces qui serviront à amplifier directement l'ADN chromosomique et non l'ADN phagique.

On obtient une amplification de l'ADN chromosomique en utilisant ces nouvelles amorces et celles de la séquence précédemment disponible.

Ces produits PCR sont également séquencés à partir des 2 brins , ce qui conduit à une séquence complète de 15620 pb (SEQ ID N°36). On analyse les cadres de lecture de cette séquence qui commencent par ATG ou GTG et qui sont caractérisés par un indice d'usage de codons élevés.

10

15

20

25

30

Cette analyse révèle 7 COLs de ce type qui remplissent la plus grande partie de la séquence de 15620pb. Les positions de ces COLs sont les suivantes:

COL-1: 1330 à 2970 (SEQ ID N°37); COL-2: 3083 à 9025 (SEQ ID N°38); COL-3: 9044 à 9472 (SEQ ID N°39); COL-4: 10127 à 12118 (SEQ ID N°40); COL-5: 12118 à 12603 (SEQ ID N°41); COL-6: 12794 à 13063 (SEQ ID N°43); COL-7: 13297 à 14235 (SEQ ID N°44); et COL-8: 14241 à 15173 (SEQ ID N°45).

Le COL-4 commence avec le codon GTG et chevauche un COL légèrement plus petit (SEQ ID N°41) dans le même cadre de lecture (9620-12118, cadre 2) et qui commence par le codon ATG.

COL-4 code pour une protéine qui présente des homologies structurelles avec une famille de polypeptides comprenant les pyocines (*Pseudomonas aeruginosa*), collcines et intimines (Escherichia coli) qui sont des toxines bactéricides (pyocines, collcines) ou des protéines de surfaces impliquées dans l'adhésion des bactéries aux protéines eucaryotes. Le COL-7 encode une protéine dont la séquence contient une région potentiellement transmembranaire, et qui présente des homologies structurelles avec des protéines périplasmiques ou insérées dans la membrane externe des bactéries. Les homologies structurelles de COL-4 et COL-7 ont été identifiées à l'aide du programme PropSearch.

La recherche de séquences homologues aux autres COL dans GenBank à l'aide du programme BLAST a révélé une homologie entre les régions N-terminales de COL-2 et l'hémagglutimine filamenteuse B de Bordetella pertussis (43% de similarité, 36% d'identité sur 352 acides aminés) et entre COL-1 et la protéine fhaCde Bordetella pertussis (35% de similarité, 27% d'identité sur 401 acides aminés). COL-1 et COL-2 sont des gènes voisins dans la souche Z2491 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis et fhaC sont des gènes voisins dans Bordetella pertussis, ce qui renforce la probabilité que ces homologies reflètent des homologies fonctionnelles.

. Confirmation de la spécificité de la région 2 vis-à-vis de Nm

On effectue des Southern blots en utilisant des sondes d'ADN obtenues par amplification par PCR de différentes parties de la région 2 en utilisant des amorces oligonucléotidiques élaborées à partir de séquences de clones de la région 2.

On a représenté sur la figure 4 la position approximative de ces oligonucléotides.

Il s'agit, dans une moitié de COL-1, des oligonucléotides appelés R2001 (SEQ ID N°46) et R2002 (SEQ ID N°47), dans une moitié de COL-1+la majeure partie de COL-2, des oligonucléotides b332a (SEQ ID N°48), e139a (SEQ ID N°49), b132a (SEQ ID N°50) et b233b (SEQ ID N°51), et dans 1/3 de COL-4+ COL-5 à 7, des oligonucléotides e145a (SEQ ID N°52) et b101a (SEQID N°53).

Les trois Southerns sont réalisés dans les 10 conditions d'hybridation suivantes:

16 h à 65°C,

NaPO, 0,5M, pH 7,2

EDTA-Na 0,001M

1% de dodécylsulfate de sodium.

15

Pour le lavage, on chauffe 10 min à 65°C et on utilise NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1% de dodécylsulfate de sodium.

Les figures 5, 6 et 7 représentent respectivement les Southern blots obtenus avec chacune des parties de COL mentionnées plus haut.

Les 14 pistes correspondent respectivement, dans chacun des Southerns, à

1: MS11 (Ng)

25 2: 403 (Ng)

3: FA1090 (Ng)

4: W1 (Ng)

5: 6493 (Ng)

6: marqueur (lambda hindIII)

30 7: Z2491 (Nm, gpA)

8: 7972 (Nm gpA)

9: 8013 (Nm, gpC)

10: 1121 (Nm non groupable)

11: 1912 (Nm, gpB)

35 13: 32165 (Nc)

14: 8064 (N1).

Etant donné qu' un panel de souches de Neisseria est utilisé dans ces expériences et que chaque puits est chargé avec une quantité similaire d'ADN digéré, ces 3 Southerns blots montrent clairement que les séquences correspondant à la région 2 sont trouvées dans tous les méningoccoques testés et qu'il n'existe pas dans le génome de Ng des souches testées de séquences homologues significatives.

Exemple 4: Identification de régions du génome de Nm absentes de N1 et communes avec Ng

On opère selon la technique décrite dans l'exemple 1, mais on utilise l'ADN chromosomique d'une souche de Nm (Z2491) et de 2 souches de Nl (collection XN) dont on mélange les ADN à parts égales.

On efffectue 2 soustractions en utilisant les séries d'amorces R et J. Trois banques différentes sont ainsi réalisées.

Deux banques, appelées Bam et Eco. sont respectivement obtenues par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm Z2491 par MboI et Tsp5091; troisième banque, appelée Cla, qui résulte de la digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MspI, obtenue en utilisant le jeu d'amorces RMsp10, RMsp24, JMsp10 et JMsp24. L'ensemble des amorces utilisées est donné dans le tableau 2 suivant.

10

Tableau 2

Adaptateurs pour banques différentielles ADN chromosomique digéré par Clonage dans 10 pBluescript par MboI BamHI Tsp5091 ECORI MspI ClaI 15 Premier tour de soustraction 20 RBam12 : 3' AGTGGCTCCTAG 5' (SEQ ID N°54) RBam24 :5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3' (SEQ ID N°55) REcol2 : AGTGGCTCTTAA (SEQ ID N°56) 25 RBam24 : 5'AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3' (SEQ ID N°55) (REco 24 = RBam 24)RMsp10 : AGTGGCTGGC (SEQ ID N°57) RMsp24 : 5'AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAC 3' (SEQ ID N*58) 30 Deuxième tour de soustraction 35 Jbam12 : 3' GTACTTGCCTAG 5' (SEQ ID N*59) JBam24 : 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3' (SEQ ID N°60) JEco12 GTACTTGCTTAA (SEQ ID N°61) JBam24 : 5'ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3' (SEQ ID N°60) 40 (JEco 24 = JBam 24)JMsp10 : GTACTTGGGC (SEQ ID N°62) JMsp24 : 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACC 3'(SEQ ID N°63) 45

Après 2 soustractions, on marque la totalité du produit de chaque amplification et on l'utilise comme sonde.

On effectue un contrôle des banques soustractives par Southern blot sur un panel de 12 souches de Neisseria (ADN chromosomique coupé par ClaI). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles données dans l'exemple 1.

10 Ces Southern blots sont donnés sur les figures 8A à 8C, qui sont respectivement relatives à la banque MboI/BamHI, à la banque MspI/ClaI et à la banque Tsp5091/EcoRI.

Les 12 pistes correspondent respectivement à :

- 15 1: Nm Z2491 (groupe A)
 - 2: N1 8064
 - 3: Nm 8216 (groupe B)
 - 4: N1 9764
 - 5: Nm 8013 (groupe C)
- 20 6: Ng MS11
 - 7: Nm 1912 (groupe A)
 - 8: Ng 4C1
 - 9: Nm 1121 (non groupable)
 - 10: Ng FA1090
- 25 11: Nc 32165
 - 12: Nm 7972 (groupe A).

L'examen des Southern blots montre que les séquences contenues dans chaque banque sont spécifiques de Nm et ne sont pas trouvées chez Nl. De plus, la réactivité observée avec les souches de Ng suggère que certaines de ces séquences sont présentes chez Ng.

Chacune de ces banques a ensuite été clonée dans pBluescript au site BamHI pour Bam, ou EcoRI pour Eco, ou ClaI pour Cla. Afin de confirmer la spécificité des

clones vis-à-vis du génome de Nm, on a procédé à une restriction des clones individuels et à leur radiomarquage. Les clones montrant à la fois une réactivité pour Nm et Ng ont été conservés pour des études ultérieures. Ces clones sont représentés sur les figures 9, 10 et 11, qui donnent les profils, vis-à-vis de Nm, Nl et Ng, de 5 clones de la banque Bam (figure 9), de 16 clones de la banque Eco (figure 10), et de 13 clones de la banque Cla (figure 11).

- 10 Ces clones ont été séquencés en utilisant des amorces universelles et inverses. Il s'agit
 - des clones Bam

B11 partiel de 140 pb (SEQ ID N $^{\circ}66$), B13 partiel estimé à 425 pb (SEQ ID N $^{\circ}67$), B26 de 181 pb (SEQ ID N $^{\circ}68$), B33

- C16 de 280 pb (SEQ ID N° 72), C20 partiel estimé à 365 pb (SEQ ID N° 73), C24 partiel estimé à 645 pb (SEQ ID N° 74), C29 partiel estimé à 245 pb (SEQ ID N° 75), C34 de 381pb (SEQ ID N°76), C40 de 269 pb (SEQ ID N° 77),C42 de 203 pb (SEQ ID N°78),p C43 de 229 pb (SEQ ID N° 79), C45 de 206 pb (SEQ ID N° 80),C47 de 224 pb (SEQ ID N° 81), C62 de 212 pb (SEQ ID N° 82), et C130 (5'...) estimé à 900 pb (SEQ ID N° 83), et
- 25 des clones Eco

E2 de 308 pb (SEQ ID N° 84), E5 partiel, estimé à 170 pb (SEQ ID N° 85), E22 partiel estimé à 300 pb (SEQ ID N° 86), E23 de 273 pb (SEQ ID N° 87), E24 de 271 pb (SEQ ID N° 88), E29 de 268 pb (SEQ ID N° 89), E33 partiel, estimé à 275 pb (SEQ ID N°90), E34 partiel, estimé à 365 pb (SEQ ID N° 91), E45 de 260 pb (SEQ ID N° 92), E59 estimation supérieure à 380 pb (SEQ ID N° 93), E78 de 308 pb (SEQ ID N° 94), E85 de 286 pb (SEQ ID N° 95), E87 de

238 pb (SEQ ID N° 96), E94 partiel, supérieur à 320 pb

(SEQ ID N° 97), E103 partiel, supérieur à 320 pb (SEQ ID N° 98) et E110 de 217 pb (SEQ ID N° 99).

La cartographie de chaque clone a été effectuée sur le chromosome de Nm Z2491 en opérant comme décrit dans l'exemple 2. Les résultats obtenus sont donnés sur la partie droite de la figure 2. On constate que ces clones correspondent aux régions appelées 4 et 5 . Ces régions sont donc constituées de séquences présentes à la fois chez Nm et chez Ng, mais non trouvées chez Nl. Il est donc considéré qu'il s'agit de séquences codant pour des facteurs de virulence responsables de la colonisation initiale et de la pénétration de la muqueuse. La région 4 est localisée entre argF et regF sur le chromosome de Nm 2491 et la région 5 entre le marqueur lambda 375 et penA. Cette région contient vraissemblablement des séquences codant pour un variant Opa et une protéine liant la transferrine.

Une comparaison avec les séquences connues dans les banques de données a moitié que dans la région 4 seul le clone C130 présente une homologie, à savoir avec MspI méthylase. Dans la région 5, aucune homologie avec des séquences connues n'a été trouvée avec les clones C8, E2, B40, C45, E23 et E103. Pour les autres clones, les homologies sont les suivantes :

25 arginine décarboxylase SpeA; C29 arginine décarboxylase SpeA; C62 oxoglutarate/malate transporteur; repetitive DNA element; E34 répétitif d'ADN ; E94 endopeptidase MepA murine ; C47 citrate synthase PrpC; E78 citrate synthase PrpC 30

Exemple 5 : Mise en évidence de la présence d'une ou plusieurs souches de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique.

Un échantillon biologique de type liquide céphalo-35 rachidien, urine, sang, salive est prélevé.

10

15

Après filtration et extraction, les ADN présents dans cet échantillon sont soumis à électrophorèse sur gel et transférés sur membrane par Southern blotting.

Une sonde nucléotidique constituée par le marquage au ³²P de la SEQ ID n°5 est incubée avec cette membrane de transfert.

Après antoradiographie, la présence de bande(s) réactive(s) permet de diagnostiquer la présence de Neisseria meningitidis dans l'échantillon.

10

Exemple 6 : Composition vaccinale incluant dans son spectre une prophylaxie à visée anti-méningococcique et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis.

Le peptide codé par une séquence incluant la SEQ ID n'10 est conjugué à une toxine.

Ce peptide conjugué est alors ajouté à une composition comportant le vaccin anti-Haemophilus et anti-pneumocoque, ou tout autre vaccin de l'enfance.

20 La composition résultante peut, après avoir été rendue stérile, être injectée par voie parentérale, sous-cutanée ou intramusculaire.

Cette même composition peut également être pulvérisée au niveau des muqueuses à l'aide d'un spray.

46 LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (1) DEPOSANT:
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M
 - (3) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS CEDEX 13
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75654
- (11) TITRE DE L'INVENTION: ADN, proteines et peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitudis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.
 - (111) NOMBRE DE SEQUENCES: 99
 - (iv) FCRME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LCGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (CEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 257 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CCNFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GATCCGCTGC CGGCAGACGA ATATCAAGAC ATCTTCGATT TTATGAAACA GTATGACTTG



TCTTACCCGT	ATGAATATCT	GCAGGATTGG	ATAGATTACT	ATACGTTCAA	AACCGATAAG	120
CTGGTATTTG	GTAACGCGAA	GCGAGAGTGA	GCCGTAAAAC	TCTGAGCTCC	TGTTTTATAG	180
ATTACAACTT	TAGGCCGTCT	TAAAGCTGAA	AGATTTTCGA	AAGCTATAAA	TTGAAGCCCT	340
TCCACAGTAC	ATAGATC					257

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 276 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (V1) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

GATCATGTTC	AAATAGATAG	GCATGGGAAG	CTGCAGCTCT	AACGTCCATG	AAAATATGTT	60
GCATAGCTGC	AAGCGGAACG	CCTTTCTTT	CATCTACATA	ATCTATAGAG	TCAAGGCAAC	120
CGCTATTGAA	ATTAGCAGTA	TTGCCTATGA	TTACATTAGT	AATATGCTCA	TACCATTTTT	180
GGGTGGTCAT	CATATTGTGC	CCCATTGTTA	TCTCCTTATA	TTGGTTTTAG	AAGGAACTTT	240
GACAGGAAGA	ATAACGGCCT	TACCTGTTTG	ACGATC			276

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 428 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(νi	CRIGINE	

WO 98/02547

- (A) CRGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491

(K1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GATCTGGTGG TGTTTGCACA GGTAGGCGCA TACTTGTTCG GGACTGAGTT TGCGGCGGAT

AAGGGTGTCG ATGTGCTGAA TCAGCTGCGA ATCGAGCTTA TAGGGTTGTC GCTTACGCTG 120

TTTGATAGTC CGGCTTTGCC GCTGGGCTTT TTCGGCGCTG TATTGCTGCC CTTGGGTGCG 180

GTGCCGTCTG ATTTCGCGGC TGATGGTGCT TTTGTGGCGG TTAAGCTGTT TGGCGATTTC 240

GGTGACGGTG CAGTGGCGGG ACAGGTATTG GATGTGGTAT CGTTCGCCTT GGGTCAGTTG 300

CGTGTAGCTC ATGGCAATCT TTCTTGCAGG AAAGGCCGTA TGCTACCGCA TACTGGCCTT 360

TTTCTGTTAG GGAAAGTTGC ACTTCAAATG CGAATCCGCC GACCTCTTTC AGTTACAGCA 420

GCTTGATC

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 390 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SCUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

GATCCTGCAT TGACATCGGC CTTGGCTGTC AGGGTATTGT GACCGGTAAA GTCGGCATTA 60
CCGTTGGCCA ATAAGGATAC ATGACCGTCT GCAGAAACAG CATGAAGGCC GTCTGAAACG 120
ATATTGCCCT GCAATGCGGT GGTTTCGAGA GCCTTGGCTG CGTTCAGCTT GGTATTGCGA 180
AGCTGAATAT TGCCTTTGGC TGCCTGAATG TGCAGATTAC CCGAGTTGGT ACGCAGATTG 240

49	
GTATTGGTAA CATTCAGCAA GCCTGCCTCC ACACCCATGT CTTTTGAGGC AGTGAGGGTT	300
TTACTGGTGC CGGTAATATG GGCAGCGTTA TCCGATTTCA AATGGATGCT GGCCGGCAGA	360
CAAATCTTTA TCAACATTCA AATTCAGATC	3 9 0
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre>	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
GATCAGATTG GTGAAGACGG TATTACCGTC AATGTTGCAG GCCGTTCGGG ATATACGGCG	50
AAAATCGACG TGTCTCCGAG TACCGATTTG GCGGTTTATG GCCATATTGA AGTTGTACGG 12	20
GGTGCAACGG GGTTGACCCA ATCCAATTCA GAGCCGGGTG GAACCGTCAA TTTGATC 17	7
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 341 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) CRIGINE:	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

(B) SOUCHE: Z2491

			30	,		
GATCAATGAT	GCTACTATTC	AAGCGGGCAG	TTCCGTGTAC	AGCTCCACCA	AAGGCGATAC	60
TGAATTGGGT	GAAAATACCC	GTATTATTGC	TGAAAACGTA	ACCGTATTAT	CTAACGGTAG	120
TATTGGCAGT	GCTGCTGTAA	TTGAGGCTAA	AGACACTGCA	CACATTGAAT	CGGGCAAACC	130
GCTTTCTTTA	GAAACCTCGA	CCGTTGCCTC	CAACATCCGT	TTGAACAACG	GTAACATTAA	240
AGGCGGAAAG	CAGCTTGCTT	TACTGGCAGA	CGATAACATT	ACTGCCAAAA	CTACCAATCT	300
GAATACTCCC	GGCAATCTGT	ATGTTCATAC	AGGTAAAGAT	С		341
(2) INFORM	ATIONS POUR	LA SEQ ID	NO: 7:			

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 164 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SCUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

GATCCAACTG	TTTGATTTTA	CTGGCTGCTT	CTCCATGCGC	GGTATTGACC	AAAGCCGCAA	60
GGATATTCGC	TTCCAGATTG	TCTTTCAGGC	TGCCGCCGTT	GACAGCGGTA	TTAATCAGTG	20
CGGCACTGCC	CGCATTGGCT	AGGTTGACGG	TCAGGTTGTT	GATC		164

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 219 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: Neisserla meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE. SEQ ID NO: 8:	
GATCAATCAC ACATCITGTC ATTITTTCGA TICCITCATI TCGGTTTCTA ATGTTTCAAT	60
TCTTGCGGCC ATTTCCTGAA TGGCTTTAGT CAAAACGGGG ATGAACGCTT CGTATTCGAC	120
GGTGTAGGTA TCGTTTGTTT TATTTACCAT CGGCAATCGA CCATATTCAT CTTCCAGCGC	130
AGCAATGTCC TGGGCAATAA ACCAATGCCG CAACCGATC	219
(2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 9:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 356 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
11.041.0	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:	
GATCTTGGGT AAGCCCCCAA CCTGCATAGA AAGGCAGGCC GTAGCAGCTG ACTTTTTTGC	60
CGCGCAACAA GGCTTCAAAA CCGGTCAGCG AAGTCATGGT ATGTATTTCG TCTGCGTATT	120
GGAGACAGGT CAGGATGTCG GCTTGTTCGG CGGTTTGGTC GGCATATCGT GCAGCATCAT	180
CAGGGGAAAT ATGGCCGATG CGGTTACCGC TGACTACATC GGGATGCGGT TTGTAGATGA	240
TATAGGCATT GGGGTTTCGT TCGCGTACGG TACGGAGCAA ATCCAGATTG CGGTAGATTT	300
GGGGCGAACC GTAGCGGATA GACGCATCAT CTTCAACCTG GCCGGGAACG AGGATC	356
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:	

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 210 paires de bases

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

52

32	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CCNFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
- (genemique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(5) 500C(E. 23491	
(VI) DESCRIPTION DE LA COMMISSION DE LA	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:	
CATCCCCTTT	
GATCCGCTTT CAGTTTCCGT ACCGGTGGCA TCAGTCAAGT CCGTTTTGTG CACCAAACCG	6
CGTCCATATG AAACATAAAA CAAATCGCTT AAGCCCAAAG GGTTATCGAA CGATAAAGCG	12
ACATTTCCTT GATATTIGCC GGTCGTTTTG CCGCCCGCAT CATCTATACC GATACTGAAC	18
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10
CGTATGGGTT TATTCTGCTG CCATTTGATC	٠,
	21
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 259 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	•
(5) SSMITCORATION. Timeatre	
(ii) TYPE DE MOLECHE, ADM	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(VI) DECEMBER -	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:	
GATCCCGAAA CGCAATTGGT CGAAAGCTAT ATGCTGAACG ATGTGTTGCG GTTTTGGGAC	60
AGCGCAGGTT TGGGCGATGG GAAAGAAGCC GACCGCGCCC ATCGGCAAAA ACTGATTGAT	120
GTCCTGTCTA AAACCTATAC TCATTCGGAT GGGCAGTGGG GCTGGATAGA TITGGTGTTC	180
	100
GTTATCCTTG ACGGCAGCTC CCGCGATTTG GGTACGGCCT ATGATTTTCTT GAGGCATCTT	

ATCCTTAAAA TGATTGATC

(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO:	2)	INFORMATIONS	POUR	LA	SEO	ID	NO:	-12
-------------------------------------	----	--------------	------	----	-----	----	-----	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 436 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE ERINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (V1) CRIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 12:

GATCAAATGG ATGATTTATA TAGAATTTTC TTTTACGACT GCGTGCCGTT TGAAAAGAAA 60

ATGCACAATC CCGTATCTCA TCGTGCCATA GATTTTTCAA AGACTCCGGA AGCCATATTT 120

CGTTGCAATC TGCATACCGA ATTGAAGAAG AAGCGTAAAT TAGCGTTACG TTTAGGCAAG 180

CTGTCGGACA ATACAGCATG GATATTAAAA CCCCAAGTCA TGAAAAATCT TCTGAAAAAC 240

CCGTCAACTC AAATTACGGA AAACGATGTC GTGCTCGATG TTAAACAAAA AGGTGTAGAT 300

ATGCGTATAG GCTTGGATAT TTCATCTATT ACCTTAAAAA AACAAGCCGA TAAAATCATC 360

TTGTTTTCTG GTGATTCCGA TTTTGTCCCA GCAGCCAAAT TAGCCAGACG GGAAGGTATC 420

GATTTTATTC TTGATC

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 363 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:	
GATCGTTTTA CGTCGCAATC GAGCTTTGTG GTGCGCTCGC CTAAAAGCCA ATCTTCTCTC	60
AATGGCCTGG GTGCCATTIT GCAGGGCACA GGTTTTGCCC GTGCGCAAGA CGATATTTAT	120
ACCGTGCAGG AATATATGCA GTCGCGTTCG GCTTTGGATG CGTTGCGTAA GAAAATGCCC	130
ATTCGCGATT TTTATGAAAA AGAAGGCGAT ATTTTCAGCC GTTTTAATGG TTTTGGCCTG	240
CGTGGCGAGG ATGAGGCGTT TTATCAATAC TACCGTGATA AGGTATCCAT CCATTTTGAC	300
TCTGTCTCAG GCATTTCCAA TTTGAGCGTT ACATCGTTTA ATGCCGGTGA ATCTCAAAAG	360
ATC	363
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 314 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (v1) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:	
GATCTTGCGT CATTTATATC TTCACCGATA TTGCAATTAC CGCCGTTCCA GTTGAAATAA	50
CAACGACTAA AATTGTAGTT CCTAAAAGAA TCATTCCTAT TCTTGCGTAC CATTTCCCAA 12	20
TAATTGCGCC CGACAATTTC CATTTAATGC TCCATCAGTT CTTTTACTTC CGGAAATCTG 18	0
CTGTAATCTG ACATAAGACG CATAATTGAA CTATCAACGC CGTAACAGCC ATAGGTTTTA 24	0
ATACCGTTTT CGGCGTGTTC CCAAATGCAA ITACTGTATT CGTAGCCTTT TACAAATTTA 30	0

TCGGTTTCGG GATC

		55		
(2) INFORMATIONS F	POUR LA SEQ ID NO	0: 15:		
(i) CARACTERIS	STIÇUES DE LA SEQ	UENCE :		
	JEUR: 256 paires		,	
	nucléotide	,		
	RE DE BRINS: simp	l e		
	GURATION: linéais			
(11) TYPE DE MO	DLECULE: ADN (géno	omique)		
(vi) ORIGINE:				
(A) ORGAN	ISME: Neisseria m	neningitidis		
(B) SOUCH		g		
(x1) DESCRIPTIO	N DE LA SEQUENCE:	SEQ ID NO: 15:	·	
GATCATACGA ATCTACCC	TA AAATACCCCG TCG	CCGATTÍ AGGATTGGCT	ACATAAAGCT	60
CATTATAAGG GTATTITG.	AT GACATGATAC GGT	TAAATTC ATTGCCGTTG	TTTATCCTGA	120
TTCTATAAAT TGGTTCAAC	CA GCAAAGCCTC TGG	ATTCCCT TAATTGATTA	TAATATTGCC	180
TGTATGTTTG TACATCATO	ST CTTGTCCACG GCT	CTCCAGG AGTCCTCAGA	ATAGCAATCC	240
CGTTAAATTT CGGATC				256
(2) INFORMATIONS PO	OUR LA SEQ ID NO:	16:		
(i) CARACTERIST	TIQUES DE LA SEQUI	ENCE :		
(A) LONGUE	UR: 235 paires de	e bases		
(B) TYPE:	nucléotide			
(C) NOMBRE	DE BRINS: simple	•		
(D) CONFIG	URATION: linéaire	•		
(ii) TYPE DE MOL	ECULE: ADN (génom	nique)		
(vi) ORIGINE:				
(A) ORGANI	SME: Neisseria me	ningitidis		
(B) SOUCHE	: Z2491			
(xi) DESCRIPTION	DE LA SEQUENCE:	SEQ ID NO: 16:		
GATCCACGCC TGTGCCTAC	C TTGGCTTTTT GTTC	GCCAAA CAAGGCATTT	AAGGTTGAGG	60

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

ACTTGCCGAC ACCTGTCGCA CCGACAAGCA AGACATCCAA ATGACGGAAA CCGGCTGCTG 120

——————————————————————————————————————	
. 56	
TGACTTTTTG CCCGATTTCA GAAATACGGT AACGATGCAT ATGCGCTCCT ACCAGCCAAA	130
AAAAGAAGCA ACCGTGCTAA TCGCCCCTCC AATCGCTTTT GCAGCACCGC CGATC	235
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 259 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CCNFIGURATION: linéaire	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) CRGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SCUCHE: Z2491	
(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:	
GATCCAACGG GCATCGCTGT CCTTACTCGG TGTGGTTTGA CCGCTGATTT GTCCTTCTTC	60
GTCAACITCT ATGGCCTGAC GCTGTTTGCT GCCGGCGGTC TGGATAATGG TGGCATCAAC	120
GACGGCGGCG GATGCTTTCT CTATTTTAG GCCTTTTTCG GTCAGTTGGC AGTTAATCAG	180
TTTGAGTAAT TCGGACAGGG TGTCGTCTTG CGCCAGCCAG TTGCGGTAGC GGCATAAGGT	240
ACTGTAATCG GGGATGATC	259
(2, INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 201 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	

(B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
GATCTGTGCC GTTGATTTTA TCTTTCAGAT GCAGCATCGA ATATCGGAAA GCCAAATCAG	60
CAATTCTTTT TGCATCGTGT GGATTTTGAG ACGGGCCTAA TGACCGTACC CGCTTAATAA	120
AAAATGCACC GTCAATCAAA ATGGCGGTTT TCATATTGCT TCCCCTATAT TTGTCAAAGA	130
TATAAAAAAG CCCTTGGGAT C	201
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 334 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
<pre>(vi) ORIGINE:</pre>	
AATTCAAAGG AGGCATTTGT TGCAAGAAAA GTACAAAGTG ATTTGCAAAA AGCATTGAAT	60
GCTAGCAACT ATAACAAGCA GCAATATGCA AGACGTGCGG CAACAGCGTT AGAGAATGCT	120
TCAAAATCAA AAGTTATGGC AGCGAATTCT TTTTGATCTA TCTTGTGCGA ACGGGTCAAA	180
TATTCTTCGT ACATTGAGTT AATCGTACCA ATCGCCCTAA CCACATTTTC ATCAGAAAAT	240
ATGGAAATAA TAGCATCCCT ATACGCACCT AGTGTAATAT TGTTTCTATT ATTAGTTATA	300
GCATTATTCG AATACATAAT AGCACCTCCA AATT	334
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 238 paires de bases (B) TYPE: nucléotide	

(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

58	
(ii) TYPE DE MCLECULE: ADN (génomique)	
(Vi) CRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: 32491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:	
AATTCCTGCG CACCTITGCC GATGGGGAGA TAATCGCCTT TTTGCAGCAT TCTGCCCTGA	60
TGGCCGCCGA AACCGGCTIT CAGGTCGGTA CTTCTCGAAC CCATCACTTC CGGCACATCA	120
AATCCGCCCG CCACGCACAC ATAGCCGTAC ATGCCCTGCA CGGCACGCAC CAGTTTCAAG	180
GTCTGCCCTT TGCGGGCGGT ATAACGCCAA TACGAATAGA CCGGTTCGCC GTCCAATT	238
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 249 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: limeaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(Vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:	
AATTGGGCGA GATGCTGCCG GAAACGGATT TAAAACAGAT TGCGGCGGCA GTGTTGAAGA	60
CGAACGATGA GGCGGCATTG CAGAAGGTGG TGAAAACGGC CAAAGGCAAT GCGCGGAAAC	120
TGTCGAAGCT GCTGCTGATT GTGGACTATT TGTTGCAGGT TAACCCTGAT GTTGATTTGG	180
ATGATGATGT AATCGAACAC GCGGAAACCT ATTTAATCCA CTAAACCTTT GACAGATAAG	240
GCAATAATT	249

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.

the state of the s	
(A) LONGUEUR: 212 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMERE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(vii) Ontoin	
(vi) CRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:	
AATTTATGTA CGGTTTTGCC GTTTGCAGTC AGCCAGTCGG CAAGGCGCAG AAAAAAATCG	6
CCGACAGGGC CTTGAAGCAG CAGGATATTT TCTGCGCTTT CAAGCAGGTT TTGCAGGTTA	12
TTTTTGAGGA CGGTCTGTTT CATGTTGCAA TGTGGTTTTG TTTTTTATGT AATAGTTTTA	18
GGTTGAACTT TCAAGCATAC GCCAAGAGAA TT	21
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 227 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:	
NATICAGIGO CIGOGICATA ICACGGCIAC CITGIGGIIC AGGGIIACIG TAICGCCCGC	60
GCATCGACG GCTTCAATAT GCAGCTTCAG CCAGCCGTGC TGCGGGGCGG ATGCGGTTAC	120
TGGATGGAT TGGGCGCGTT TGGACTGAAT CACGGGCTGC AAGGCTTGCT CGGCGTACTG	180
TTGGCCAGT ACTTCGATGC GCTTTAAATG CTTTTGGCGG CGCAATT	227

60	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 167 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:	
GATCCAGGAC TCAAAAACCG ATTTCCTAAT AGAGTGTCTA ATATCCCAAT CTTTTTTACC	60
CCCTCTGCTG TAGAATTGAT AGAGAAAGTT TGTCTATCTT TTTCATATAC CCATGCCTTC	120
TITTTATCAT TGTAGCTAAC ATAACCGCCA AACAATGCTT CTAGATC	167
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 25:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 251 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(Vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:	

GACGGTGTAG GTATCGTTTG TTTTATTTAC CATCGGCAAT CGACCATATT CATCTTCCAG 120 CGCAGCAATG TCCTGGGCAA TAAACCAATG CCGCAACCGA TCTTCTTTAT GACTGCCGTC 180

AATTCTTGCG GCCATTTCCT GAATGGCTTT AGTCAAAACG GGGATGAACG TTTCGTATTC

CTTGATTGGA TTCGCCCACC ATTCGCGGAC TTTGTCCGCT CGTTCATCTG CCGGCAAGTC	2.4
TTTGAATAAT T	25
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 207 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
The second design of the second secon	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SCUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
AATTCCCGAC TATCGCGGAT GCGTAGTTTT TGCCGGTGGG CAAGAGCAGG TGTGGGATAA	60
GTTAGGTGAT TTGCCCGATG GCGTCAGCCT GACCCCGCCT GAATCGGTAA ATATTGACGG	120
CTTAAAATCC GTAAAACTCG TCGCATTAAA TGCTGCCGCT CAGGCTTTTA TTAACAAGCA	180
CGCCGGTATC GACAGCGTAC CTGAATT	207
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 379 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	
ATTGTTTGG GAATAATCCA AACAAACAGC ATCAGGATAG CGGCGGCGGT CAGGCTGCCT	60

		,	
62		,	
GAAAGGATTT TGCCGGGGTT TTTTGTAGGC AAAGCGGAC	G AGAAACCAAA	GCAACAGCAG	120
CATGGTGTCC CAATAGCCGA TTGAGAATAG GATGGCCAA	CCTTCTAGGA	AATGGCGTAA	190
ATCGTTTGTG GTAACCATGG GTAGTTCCTG TGGTTAAATC	TGCAGGCTGC	TTTTTGCCGA	240
ACCTTGCCGC ATCTCAAAAG CAGCCTGCGC TTCAGCGTTC	G CGTTACGCAG	TAAAATAATG	300
AATATTTGTA ACGGCTTGGG TATTTTTTGT CAATATTCCC	GCCCTTCCCT	TAACAGCTGC	360
CGCGCTTTCC GTTAAAATT			379
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:			
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:			
(A) LONGUEUR: 274 paires de bases			
(B) TYPE: nucléotide			
(C) NOMBRE DE BRINS: simple		D.	
(D) CONFIGURATION: linéaire			
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)			
(vi) ORIGINE:			

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:

AATTCGCCGA AATCAGGCTG CTGCTCGATA ATCGGCGCGG CCGATTGGCG TTGTGCCTCG 60

ATTAAATCCA TCTTGTCTTG CAGACGTTTG GCCTGGCCTT TGCGGCGGCG TTCGGCCAGT 120

TGTTCCATCC GCGTTTCCGC AAATGCCGCC CGTTTGTTGC CGTTGAATAC CGCTTTGCAA 180

ATCACCTTGC CCTGCATATC CTTCACAATC ACATGGTCGG CATCGTGGAT GTCGTAAGCC 240

ACCCGTACCT TCTGACCGCT GTAATCCAGC AATT 274

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 263 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple



(D) CONFIGURATION: linéaire

(1	i)	TYPE	DE	MOLECULE:	ADN	(qénomi	(que	
----	-----	------	----	-----------	-----	---------	------	--

(vi) ORIGINE:

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:

AATTCCGTTC TTATTGGGCT TTTTCCATCC ATCGGGTATG CCTGAAGGGA ACGCAAACCC 60

TGCCACTTGC CCATCGCTCC ATTCCCGCAT TAGCGCGTCT GACGGCAAGT GTTCTCGCGC 120

CCAATCAAGC CACGCCTGCC GCATTGCGGC CTTGTCCTGC TGAAAACTTC GCAGTGCTTT 180

TGCAACCGGC CCATCATTAA CTTCAATCAA ATAAATCATT ATATTTGCGT TCATTTTTCC 240

TACACCTTCG CCACATCCAA ATT

63

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:

AATTGTTCAA GAAAAAGTC GGCACGGCGC GGCAACGGGG AAAATGCGTT GACGCCGTCT 60
TTTTCTAAGG TGATGTAGTA GGGGCGGAAA TAGCCTTCTT CAAACGCCCA GAAACTGGCT 120
TGGTTTTCGT TTGCAATGCG TTTTGCAATG ACGTGATAAG GGCGTGTGTC GCCAAAGCAG 180
ACAACGGCCT GGATGTGATG TTGAGTGATG TATTCTTGCA AAAACTCAGG AAAGGCGTCG 240
TAGTTGTCGT TAAAAACAAC GGTATGCGCT TGAGTGGGCG GATAAAAATA GTCGTCGCCT 300

64	
GCATTAAAGT TGAATT	316
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 324 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(D) CONFIGURATION: linéaire

- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:

AATTCAATCA ACGGAAAACA CATCAGCATC AAAAACAACG GTGGTAATGC CGACTTAAAA 60 AACCTTAACG TCCATGCCAA AAGCGGGGCA TTGAACATTC ATTCCGACCG GGCATTGAGC 120 ATAGAAAATA CCAAGCTGGA GTCTACCCAT AATACGCATC TTAATGCACA ACACGAGCGG 180 GTAACGCTCA ACCAAGTAGA TGCCTACGCA CACCGTCATC TAAGCATTAC CGGCAGCCAG 240 ATTTGGCAAA ACGACAAACT GCCTTCTGCC AACAAGCTGG TGGCTAACGG TGTATTGGCA 300 CTCAATGCGC GCTATTCCCA AATT 324

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 230 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491

65	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
AATTATGCAA AAAAACGCAA CGCCGAAAAA CTGGCACCGC GCGGATATTG TTGCTGCTTT	60
GAAAAAGAAA GGCTGGTCAC TTCGAGCACT TTCAATAGAA GCGGGGTTGT CGCCGAATAC	120
GCTTAGAAGC GCACTGGCCG CCCCTTATCT TAAGGGAGAA AGGATTATTG CCGCTGCAAT	130
CGGAGTGGAA CCGGAAGAGA TTTGGTCCGA ACGGTATGCA GATCGGAATT	230
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LCNGUEUR: 249 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NCMBRE DE BRINS: simple (D) CCNFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (V1) CRIGINE: (A) CRGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
AATTTAATEG GTGGAATGCC TGTTCAACCG CACCAATCCC GCTGAATACG GTTGCTAATC	60
TAATATGTGA ATCAGGTTTA AGAAAAGTTT TAGATTTCCA ACCTTGTTGA CTGGGAAAGA	120
GCAAAGTTTT TTGTAATCGA GTATCGTGTG TCTGTGCCAT TGTCGAAATA GTCATACTTA	180
TATEGTTETG TTTATETTAT CAATATGAAA ACTACATEGT TGATTGEECT GACAATGEET	240
TGGTCAATT	249
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 343 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

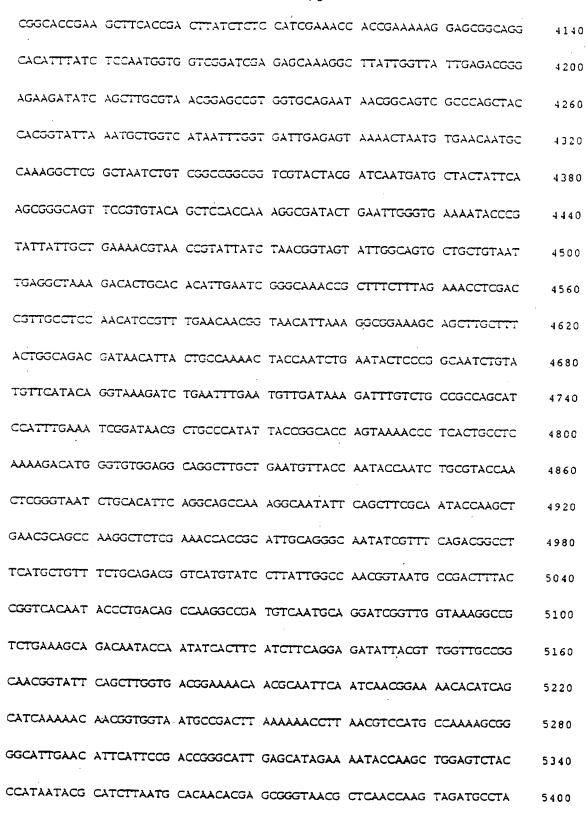
-	_

(vi) CRIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE. 22491	
(R1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
AATTCTTGTC CCGGAGTCCA ACGTATATTT ACCCTCCTGC GAGCTAAAAG ACTATTATTC	ó
TCCACTGCCA CAGTAGCCGC ATTCACCGCC GTATTCACAT CCCCTTTAAC CAATGCCACT	12
GCGCTGCCTG CGATAATCTG CGAGTAGGCT ATGACTTTTT GGCGTTCTTG GGGTGACAGT	18
TTGCCTACAT CGCGTCCGTC CAACAGGGTT TCTCCCCACCA TCTCGCCGAC TGCCGCGCCG	240
ATTGCGCCGT CCCGACATTT GCCTTTATTT GCTACCGCCG ATGCACAGCC TGCTACGGCA	300
TGGGCTATCT TGTGGGCAAT GTAGTCTTCG CTGAGATTAA ATT	3 4 3
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 184 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(E) Sold Issued I I Heal I G	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(vi) ORIGINE:	
(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis	
(B) SOUCHE: Z2491	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35;	
AATTOTTOAA ACATOGTITO GATAATOGGG TOGGTGTACA CACTGATGCG GTOGCOOGCA	6
CGGCTTTGAC CGGCTCGGAA AATATAGGCG GTGGCTTTGC CGTCGGCGAT GTCGACGCAC	12
CAACGCCAGA TGGCGTCTTC GGTATTCAAA CAATCACCCG CACAGCTTTC ACCTGCGCGG	180
ATT	184
VI) DESCRIPTION DE LA CHOUNTE	

			•			
TATGCTCAAT	CTCATTTTCA	AAATGCAAAA	CTTTTCTGAT	TTTTCCTACT	TTTTGCTCAA	60
TATTAGGAAC	GTTTTAGGCA	ATTGAAAATT	TTTTGGCGCA	TTTTTATGCG	TCAAATTTCG	120
TTAACAGACT	ATTTTTGCAA	AGGTCTCCGT	CTGTAAAAGC	AAGGATAGGG	CATCTGCCCT	130
TTTGATTGTT	TGATTAACGA	TACAAGGAGT	TTCAAAATGA	GAGTTTTATA	GTGGATTAAC	240
AAAAACCAGT	· ACAGCGTTGC	CTCGCCTTGC	CGTACTATTT	GTACTGTCTG	CGGCTTCGTC	300
GCCTTGTCCT	GATTTAAATT	TAATCCACTA	TATGTGTTCA	TGAAATGACT	TGGGTCGGAG	360
GCTCAGGTAA	TGCGCAACAA	AGTTCATATT	ATTGCGAAAT	TTGCGAATCT	GCAGGGCTTA	420
ACGATACGGG	AAATCCTGAT	AAATCTTTAG	GATTGCCAAA	CAATACGTTC	AGTAATCCGC	480
CTGGTTGGGG	AGCTACAATC	GGAGCTTTAG	CAGGTAGCCG	CATAGGTATG	CCTGAATTTG	540
GTACGTTTGC	GAGCCATGCC	ATTGAAAATT	TCGACTGGTC	ATGGTATCGA	CGTTATAGGG	600
AAATTGCCGA	AACGATTGAA	CGAGAATATT	CAGGCGGTTT	GCCTTAATAG	TTGAGGAGGT	660
CATGATGTTT	GCCAAACATT	ATCAATTCAT	CGCACTCGGC	ATCATGCTGC	TTCTTTATAT	720
GTTGATTCTC	TATACGACCG	ATTITTCCAA	TCTGACGTAT	TGGATGCTGT	TTTTTATCTG	780
TTTTATTACA	GGAAAAATAT	TAGCTCGTTT	GTTAGAGAAA	AGCTTTAAAT	AAAATAGCAG	840
CTAGTCGCAA	AAGGTCGTCT	GAAACCTTTT	CAGGCGGCCT	TTCTAAAATA	CATCCAACTT	900
CCTAATCCCT	ATTTTTCAAA	AAGGAAATCT	ATGCCCCATC	TGCAAAACCT	GTCTTTGGGC	960
TTAAAGAAAA	AGCTGCCTGT	TATCCTGCAA	ACAGAAATAT	CAGAATGCGG	CTTGGCATGT	1020
creeceecre	TGGCGGGATT	TCATGGTTTC	CATACGAATT	TACGCGCACT	GCGTTCAAAA	1080
TACTGTCCGA	GACCTTTGCA	AAATTCCCCA	AAATCCCCTA	AATGTCTTGG	TGGGAATTTT	1140
GGGGAATTT	GCAAAGGTCT	CATTCTATAA	CTGTAAATAC	TTTTAAATTT	ATGACAAAAT	1200
AGTAAATATT	GCTAAAATAA	TATTGATGTC	ATGAAATTTT	TTCCTGCTCC	ATGTCTGTTG	1260
GTTATCCTGG	CTGTCATACC	CCTTAAAACC	TTAGCTGCCG	ATGAAAACGA	TGCAGAACTT	1320
ATCCGTTCCA	TGCAGCGTCA	GCAGCACATA	GATGCTGAAT	TGTTAACTGA	TGCAAATGTC	1380

CGTTTCGAGC AACCATTGGA GAAGAACAAT TATGTCCTGA GTGAAGATGA AACACCGTGT	144
ACTCGGGTAA ATTACATTAG TITAGATGAT AAGACGGCGC GCAAATTITC TITTCTTCCT	150
TCTGTGCTCA TGAAAGAAAC AGCTTTTAAA ACTGGGATGT GTTTAGGTTC CAATAATTTG	156
AGCAGGCTAC AAAAAGCCGC GCAACAGATA CTGATTGTGC GTGGCTACCT CACTTCCCAA	162
GCTATTATCC AACCACAGAA TATGGATTCG GGAATTCTGA AATTACGGGT ATCAGCAGGC	168
GAAATAGGGG ATATCCGCTA TGAAGAAAAA CGGGATGGGA AGTCTGCCGA GGGCAGTATT	174
AGTGCATTCA ATAACAAATT TCCCTTATAT AGGAACAAAA TTCTCAATCT TCGCGATGTA	180
GAGCAGGGCT TGGAAAACCT GCGTCGTTTG CCGAGTGTTA AAACAGATAT TCAGATTATA	186
CCGTCCGAAG AAGAAGGCAA AAGCGATTTA CAGATCAAAT GGCAGCAGAA TAAACCCATA	192
CGGTTCAGTA TCGGTATAGA TGATGCGGGC GGCAAAACGA CCGGCAAATA TCAAGGAAAT	198
GTCGCTTTAT CGTTCGATAA CCCTTTGGGC TTAAGCGATT TGTTTTATGT TTCATATGGA	2040
CGCGGTTTGG TGCACAAAAC GGACTTGACT GATGCCACCG GTACGGAAAC TGAAAGCGGA	2100
TCCAGAAGTT ACAGCGTGCA TTATTCGGTG CCCGTAAAAA AATGGCTGTT TTCTTTTAAT	2160
CACAATGGAC ATCGTTACCA CGAAGCAACC GAAGGCTATT CCGTCAATTA CGATTACAAC	2220
GGCAAACAAT ATCAGAGCAG CCTGGCCGCC GAGCGCATGC TITGGCGTAA CAGGTTTCAT	2280
AAAACTTCAG TCGGAATGAA ATTATGGACA CGCCAAACCT ATAAATACAT CGACGATGCC	2340
GAAATCGAAG TGCAACGCCG CCGCTCTGCA GGCTGGGAAG CCGAATTGCG CCACCGTGCT	2400
TACCTCAACC GTTGGCAGCT TGACGGCAAG TTGTCTTACA AACGCGGGAC CGGCATGCGC	2460
CAAAGTATGC CCGCACCTGA AGAAAACGGC GGCGGTACTA TTCCAGGCAC ATCCCGTATG	2520
AAAATCATAA CCGCCGGATT GGATGCAGCG GCCCCGTTTA TGTTGGGCAA ACAGCAGTTT	2580
TTCTACGCAA CCGCCATTCA AGCTCAATGG AACAAAACGC CTTTGGTTGC CCAAGACAAG	2640
TTGTCTATCG GCAGCCGCTA CACCGTTCGC GGATTTGATG GGGAGCAGAG TCTTTTCGGA	2700

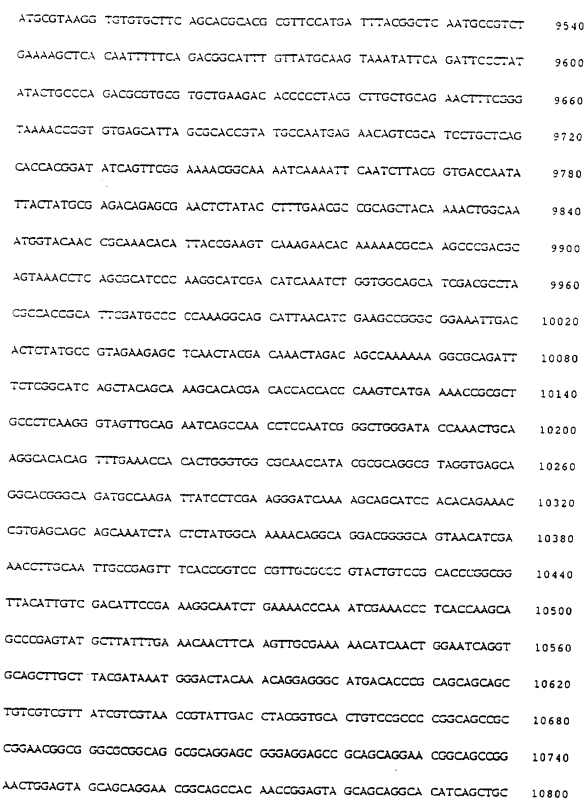
		0.9			
GAGCGAGGTT TCTACTGGC	A GAATACTITA	ACTIGGTATI	TTCATCCGA	A CCATCAGTTC	2760
TATCTCGGTG CGGACTATG	G CCGCGTATCT	r ggcgaaagto	G CACAATATG	T ATCGGGCAAG	2820
CAGCTGATGG GTGCAGTGG	T CGGCTTCAGA	GGAGGGCATA	AAGTAGGCG	G TATGTTTGCT	2990
TATGATCTGT TTGCCGGCA	A GCCGCTTCAT	AAACCCAAAG	GCTTTCAGA	C GACCAACACC	2940
GTTTACGGCT TCAACTTGA	TTACAGTTTC	TAACCTCTGA	ATTTTTTAC	TGATATTTAG	3000
ACGGTCTTTC CTTATCCTC	GACTGTCAAA	CTITACCTAC	GTACTTGGCC	GCGCAGTACGT	3060
TCATCTTCAA AATGGAATAC	S ACATGAATAA	AGGTTTACAT	CGCATTATC	TTAGTAAAAA	3120
GCACAGCACC ATGGTTGCAC	TAGCCGAAAC	TGCCAACAGC	CAGGGCAAAC	GTAAACAGGC	3180
AGGCAGTTCG GTTTCTGTTT	CACTGAAAAC	TTCAGGCGAC	CTTTGCGGCA	AACTCAAAAC	3240
CACCCTTAAA ACCTTGGTCT	GCTCTTTGGT	TTCCCTGAGT	ATGGTATTGC	: CTGCCCATGC	3300
CCAAATTACC ACCGACAAAT	CAGCACCTAA	AAACCAGCAG	GTCGTTATCC	ТТААААССАА	3360
CACTGGTGCC CCCTTGGTGA	ATATCCAAAC	TCCGAATGGA	CGCGGATTGA	GCCACAACCG	3420
CTATACGCAG TTTGATGTTG	ACAACAAAGG	GGCAGTGTTA	AACAACGACC	GTAACAATAA	3480
TCCGTTTCTG GTCAAAGGCA	GTGCGCAATT	GATTTTGAAC	GAGGTACGCG	GTACGGCTAG	3 54 0
CAAACTCAAC GGCATCGTTA	CCGTAGGCGG	TCAAAAGGCC	GACGTGATTA	TTGCCAACCC	3600
CAACGGCATT ACCGTTAATG	GCGGCGGCTT	TAAAAATGTC	GGTCGGGGCA	TCTTAACTAT	3660
CGGTGCGCCC CAAATCGGCA	AAGACGGTGC	ACTGACAGGA	TTTGATGTGC	GTCAAGGCAC	3720
ATTGACCGTA GGAGCAGCAG	GTTGGAATGA	TAAAGGCGGA	GCCGACTACA	CCGGGGTACT	3780
TGCTCGTGCA GTTGCTTTGC	AGGGGAAATT	ACAGGGTAAA	AACCTGGCGG	TITCTACCGG	3840
TCCTCAGAAA GTAGATTACG	CCAGCGGCGA	AATCAGTGCA	GGTACGGCAG	CGGGTACGAA	3900
ACCGACTATT GCCCTTGATA	CTGCCGCACT	GGGCGGTATG	TACGCCGACA	GCATCACACT	3960
GATTGCCAAT GAAAAAGGCG	TAGGCGTCAA	AAATGCCGGC	ACACTCGAAG	CGGCCAAGCA	4020
ATTGATTGTG ACTTCGTCAG	GCCGCATTGA	AAACAGCGGC	CGCATCGCCA	CCACTGCCGA	4080



CGCACACCGT	CATCTAAGCA	TTACCGGCAG	CCAGATTTGG	CAAAACGACA	AACTGCCTTC	5460
TGCCAACAAC	CTGGTGGCTA	ACGGTGTATT	GGCACTCAAT	GCGCGCTATT	. CCCYYYLLGC	5520
CGACAACACC	ACGCTGAGAG	CGGGTGCAAT	CAACCTTACT	GCCGGTACCG	CCCTAGTCAA	5580
GCGCGGCAAC	: ATCAATTGGA	GTACCGTTTC	GACCAAGACT	TTGGAAGATA	ATGCCGAATT	5640
AAAACCATTG	GCCGGACGGC	TGAATATTGA	AGCAGGTAGC	GGCACATTAA	CCATCGAACC	5700
TGCCAACCGC	ATCAGTGCGC	ATACCGACCT	GAGCATCAAA	ACAGGCGGAA	AATTGCTGTT	5760
GTCTGCAAAA	GGAGGAAATG	CAGGTGCGCC	TAGTGCTCAA	GTITCCTCAT	TGGAAGCAAA	5820
AGGCAATATC	CGTCTGGTTA	CAGGAGAAAC	AGATTTAAGA	GGTTCTAAAA	TTACAGCCGG	5880
TAAAAACTTG	GTTGTCGCCA	CCACCAAAGG	CAAGTTGAAT	ATCGAAGCCG	TAAACAACTC	5940
ATTCAGCAAT	TATTTTCCTA	CACAAAAAGC	GGCTGAACTC	AACCAAAAAT	CCAAAGAATT	6000
GGAACAGCAG	ATTGCGCAGT	TGAAAAAAG	CTCGCCTAAA	AGCAAGCTGA	TTCCAACCCT	6060
GCAAGAAGAA	CGCGACCGTC	TCGCTTTCTA	TATTCAAGCC	ATCAACAAGG	AAGTTAAAGG	6120
TAAAAAACCC	AAAGGCAAAG	AATACCTGCA	AGCCAAGCTT	TCTGCACAAA	ATATIGACTI	6180
GATTICCGCA	CAAGGCATCG	AAATCAGCGG	TTCCGATATT	ACCGCTTCCA	AAAAACTGAA	6240
CCTTCACGCC	GCAGGCGTAT	TGCCAAAGGC	AGCAGATTCA	GAGGCGGCTG	CTATTCTGAT	6300
TGACGGCATA	ACCGACCAAT	ATGAAATTGG	CAAGCCCACC	TACAAGAGTC	ACTACGACAA	6360
AGCTGCTCTG	AACAAGCCTT	CACGTTTGAC	CGGACGTACG	GGGGTAAGTA	TTCATGCAGC	6420
TGCGGCACTC	GATGATGCAC	GTATTATTAT	CGGTGCATCC	GAAATCAAAG	CTCCCTCAGG	6480
CAGCATAGAC	ATCAAAGCCC	ATAGTGATAT	TGTACTGGAG	GCTGGACAAA	ACGATGCCTA	6540
TACCTTCTTA	AAAACCAAAG	GTAAAAGCGG	CAAAATCATC	AGAAAAACCA	AGTTTACCAG	6600
CACCCGCGAC	CACCTGATTA	TGCCAGCCCC	CGTCGAGCTG	ACCGCCAACG	GTATCACGCT	6660
TCAGGCAGGC	GGCAACATCG	AAGCTAATAC	CACCCGCTTC	AATGCCCCTG	CAGGTAAAGT	6720
TACCCTGGTT	GCGGGTGAAG	AGCTGCAACT	GCTGGCAGAA	GAAGGCATCC	ACAAGCACGA	6780

GTTGGATGTC	CAAAAAAGCC	GCCGCTTTAT	CGGCATCAAC	GTAGGTAAG,	A GCAATTACAG	6840
TAAAAACGAA	CTGAACGAAA	CCAAATTGCC	TGTCCGCGT	GTCGCCAA	CTGCAGCCAC	6900
CCGTTCAGGC	TGGGATACCG	TGCTCGAAGG	TACCGAATTC	AAAACCACGG	TGGCCGGTGC	6960
CGACATTCAG	GCAGGTGTAG	GCGAAAAAGC	CCGTGTCGAT	. GCGYYYYLL	TCCTCAAAGG	7020
CATTGTGAAC	CGTATCCAGT	CGGAAGAAAA	ATTAGAAACC	AACTCAACCC	TATGGCAGAA	7080
ACAGGCCGGA	CGCGGCAGCA	CTATCGAAAC	GCTAAAACTG	CCCAGCTTCC	AAAGCCCTAC	7140
TCCGCCCAAA	TTGTCCGCAC	CCGGCGGCTA	TATCGTCGAC	ATTCCGAAAG	GCAATCTGAA	7290
AACCGAAATC	GAAAAGCTGT	CCAAACAGCC	CGAGTATGCC	TATCTGAAAC	AGCTCCAAGT	7260
AGCGAAAAAC	ATCAACTGGA	ATCAGGTGCA	GCTTGCTTAC	GACAGATGGG	ACTACAAACA	7320
GGAGGGCTTA	ACCGAAGCAG	GTGCGGCGAT	TATCGCACTG	GCCGTTACCG	TGGTCACCTC	7380
AGGCGCAGGA	ACCGGAGCCG	TATTGGGATT	AAACGGTGCG	GCCGCCGCCG	CAACCGATGC	7440
AGCATTCGCC	TCTTTGGCCA	GCCAGGCTTC	CGTATCGTTC	ATCAACAACA	AAGGCGATGT	7500
CGGCAAAACC	CTGAAAGAGC	TGGGCAGAAG	CAGCACGGTG	AAAAATCTGG	TGGTTGCCGC	7560
CGCTACCGCA	GGCGTAGCCG	ACAAAATCGG	CGCTTCGGCA	CTGAACAATG	TCAGCGATAA	7620
GCAGTGGATC	AACAACCTGA	CCGTCAACCT	AGCCAATGCG	GGCAGTGCCG	CACTGATTAA	7680
TACCGCTGTC	AACGGCGGCA	GCCTGAAAGA	CAATCTGGAA	GCGAATATCC	TTGCGGCTTT	7740
GGTCAATACC	GCGCATGGAG	AAGCAGCCAG	TAAAATCAAA	CAGTTGGATC	AGCACTACAT	7800
AGTCCACAAG	ATTGCCCATG	CCATAGCGGG	CTGTGCGGCA	GCGGCGGCGA	ATAAGGGCAA	7860
GTGTCAGGAT	GGTGCGATAG	GTGCGGCTGT	GGGCGAGATA	GTCGGGGAGG	CTTTGACAAA	7920
CGGCAAAAAT	CCTGACACTT	TGACAGCTAA	AGAACGCGAA	CAGATTTTGG	CATACAGCAA	7980
ACTGGTTGCC	GGTACGGTAA	GCGGTGTGGT	CGGCGGCGAT	GTAAATGCGG	CGGCGAATGC	8040
GGCTGAGGTA	GCGGTGAAAA	ATAATCAGCT	TAGCGACAAA	GAGGGTAGAG	AATTTGATAA	8100

			75			
CGAAATGAC	T GCATGCGCC	A AACAGAATA.	A TOOTCAACTO	G TGCAGAAAA	A ATACTGTAAA	3160
AAAGTATCA	A AATGTTGCTO	G ATAAAAGAC	r tgatgatta	S ATTGCAATA	I GTACGGATAT	8220
ATCCCGTAG	T ACTGAATGTA	A GAACAATCAO	TADAADAAA T	TTGATCGATA	GTAGAAGCCT	8230
τολττολτο	T TGGGAAGCAC	GTCTAATTGC	TAAAGATGAT	GAATGGTAT	A AATTATTCAG	8340
CAAATCTTA	C ACCCAAGCAC	ATITGGCTT	ACAGTCTTAT	CATTTGAATA	CTGCTGCTAA	8400
ATCTTGGCT	T CAATCGGGCA	ATACAAAGCC	TTTATCCGAA	TGGATGTCCC	ACCAAGGTTA	8460
TACACTTATI	r tcagagtta	ATCCTAGATT	CATTCCAATA	CCAAGAGGGT	TTGTAAAACA	8520
AAATACACC	T ATTACTAATG	TCAAATACCC	: GGAAGGCATC	AGTTTCGATA	CAAACCTAAA	3580
AAGACATCTC	GCAAATGCTG	ATGGTTTTAG	TCAAGAACAG	GGCATTAAAG	GAGCCCATAA	8640
CCGCACCAAT	TTTATGGCAG	AACTAAATTC	: ACGAGGAGGA	CGCGTAAAAT	CTGAAACCCA	8700
AACTGATATT	GAAGGCATTA	CCCGAATTAA	ATATGAGATT	CCTACACTAG	ACAGGACAGG	8760
TAAACCTGAT	GGTGGATTTA	AGGAAATTTC	AAGTATAAAA	ACTGTTTATA	АТССТААААА	8820
ATTTTCTGAT	GATAAAATAC	TTCAAATGGC	TCAAAATGCT	GCTTCACAAG	GATATTCAAA	8880
AGCCTCTAAA	ATTGCTCAAA	ATGAAAGAAC	ТАААТСААТА	TCGGAAAGAA	AAAATGTCAT	8940
TCAATTCTCA	GAAACCTTTG	ACGGAATCAA	ATTTAGATCA	TATTTTGATG	TAAATACAGG	9000
AAGAATTACA	AACATTCACC	CAGAATAATT	TAAAGGAAAA	ATTATGAAAA	ATAATATTT	9060
TCTAAACTTA	AATAAAAAT	СТАТАААТАА	CAACCATTTT	GTTATTTCGA	TTTTTTTGA	9120
AACAATTTAC	CAATTIGAAA	CTAAAGATAC	GCTTTTAGAG	TGTTTTAAAA	ATATTACAAC	9180
TACCGGACAT	TTTGGAGTAA	TAGGTGCTCA	ATATGAAAAA	ATAGATGCTA	CCAGATGGAT	9240
TGGAGATTAT	GAAGAGGTAA	ATGGATTTGA	GTATATTGAT	AAAGCTCCTT	CTATTTATTT	9300
TTCAGTTGGA	GATGATTTCA	ATCCTGAAGA	ATTAATTATA	CCTATTAATT	TAGCATATCA	9360
ТТАСТІТААТ	ATTGCAATAT	CTGATTTCTT	AATAGCTCAC	CCTGAATATC	AAAAAAAGTG	9420
TAAAGAAATA	CAAAAAACAT	ATTCTCAAAC	AAACTGTAGC	CTGCATGAAA	CCTAAAATCC	9480



			, ,			
AGCTATCAC	C ACAGCCGCAC	G GCAAAGCCGG	ACTGGCCAGT	CTCGCCAGC	C AAGCCGCAGT	10860
TTCCCTCATO	C AACAACAAAC	GAGACATAA	CCATACCCTC	AAAGAACTG	GCAAAAGCAG	10920
CACCGTCAGA	A CAGGCCGCÇA	ccaccacca	AACCGCAGGC	GTACTGCAGG	GCATAAGCGG	10980
GCTGAACACO	CAAGCAGCCG	AAGCCGTCAC	CAAACATTT	CACAGTCCCC	G CAGCAGGCAA	11040
ACTGACCGCT	AACCTGATCÁ	ACAGCACCGC	TGCCGCAAGT	GTCCATACCC	CCATCAACGG	11100
CGGCAGCCTC	AAAGACAACT	TGGGCGATGC	CGCACTGGGT	GCGATAGTCA	GTACCGTACA	11160
CGGAGAAGTA	GCGAGCAAAA	TCAAATTTAA	TCTCAGCGAA	GACTACATTO	CCCACAAGAT	11220
AGCCCATGCC	GTAGCAGGCT	GTGCATCGGC	GGTAGCAAAT	AAAGGCAAAT	GTCGGGACGG	11280
CGCAATCGGC	GCGGCAGTCG	GCGAGATGGT	GGGAGAAACC	CTGTTGGACG	GACGCGATGT	11340
AGGCAAACTG	TCACCCCAAG	AACGCCAAAA	AGTCATAGCC	TACTCGCAGA	TTATCGCAGG	11400
CAGCGCAGTG	GCATTGGTTA	AAGGGGATGT	GAATACGGCG	GTGAATGCGG	CTACTGTGGC	11460
AGTGGAGAAT	AATAGTCTTT	TAGCTCGCAG	GAGGGTAAAT	ATACGTTGGA	CTCCGCGACA	11520
AGAATTGGAA	CATGAATATG	CCATTCTTGA	AATCCAGGCC	ATTACCAATC	AAATCCGAAG	11580
GCTGGATCCG	AAATTTAACG	GGATTGCTAT	TCTGAGGACT	CCTGGAGAGC	CGTGGACAAG	11640
ACATGATGTA	CAAACATACA	GGCAATATTA	TAATCAATTA	AGGGAATCCA	GAGGCTTTGC	11700
TGTTGAACCA	ATTTATAGAA	TCAGGATAAA	CAACGGCAAT	GAATTTAACC	GTATCATGTC	11760
ATCAAAATAC	CCTTATAATG	AGCTTTATGT	AGCCAATCCT	AAATCGGCGA	CGGGGTATTT	11820
TAGGGTAGAT	TCGTATGATC	CTGCGACAAG	GGAAATTATT	TCAAGAAAAT	TTACCCAATT	11880
TTCTCAAATC	CNAGAAAGTA	CGGGGATTGG	TTATATCAAG	GAGGCTGTTA	GAAAATATAG	11940
CCCTGGTACT	GTCATITCCA	ATGTTCCAAG	TACACCTACT	ACGATAAGAG	GAAGAAAGCT	12000
TGAAGGAAAA	CTTATTTTAG	AAGTTCCTGC	TCAGGTCAAT	CCAATTCCAC	AATCTGTATT	12060
AAGGGCGGCA	CAAGAAGAAA	ATGTTATCAT	TAGAGATACA	ACAGGAAGGA	TTTACAAATG	12120
AAGAAAGATA	TTTTTATIG	TGAGCAGTGG	TCTTATGGTT	ATAAGAGACT	TCATAAGCCT	12180

TTTTCTGAGA AACAAGCTGA GGAAAAACAT CTTAAAGGGG AGTTATATAC TGCCGTAATA	12240
GGTTCGGCGA CACAACCTGA ATATGTAATT ACCTTGCGAG AGGAAGTAGG TTTTTTTCG	12300
GTAAATTTTT TCGATAAATT TGGAAGGGAT TATTTAACCC ATCAATTTCA AAAATATTCC	12360
AATTCGAATT ATTATTTTCT TTCTATGGCT GTATGGAGAG ATTATATAAC TTTGGAATCT	12420
CATGACTTAG CAGAAGGATA TACTTATTTC TTCAATGAAA ATACGGATGA TTGCTATGTT	12480
TTGAAACAAG ATTTTATTAA TAATGAGCGA TATGAAAAAA CAGAATTATA TTCCCAAAAA	12540
GATAAGGTAA TICTATITCC AAAGTTTGGT GAATATGATT TGGTGTTAAA TCCGGACATI	12600
ATTTAATTAA GTTTTAAGGC CGTCTGAAAA AAATTTCAAA CGGCTTTTAT TATTGGGTTT	12660
GGAATCTGAG GATAAAGCTG ATAAAAACCA GGAAATTATC AGATTGCTAT ATACGTATTG	12720
TIGTACAGAC TAAAGGCAGC AATCAAATCA CTATTGCTTA CCCACAAAAA TAAATTGATT	12780
ATATGGAATA ATCATGAATA AGAGAATGAA AATGTGTCCT GCTTGTCAAC AAGGCTATCT	12840
CTACCATTCG AAACCTAAAT ATCTTCATGA TGAAATTATT CTGTGTGATG AATGCGATGC	12900
AGTATGGCTC AAAGGTATGA ATATATITTA TGGAGAATAT GAAAAAGATI TITATTCITA	12960
TGTTCCTTTC ATGGAATCCC AAGGTATAAC GAGTGAATGT ATTTGGGAAG GAGATTTGTT	13020
TGATCATCCA TATTATGAAG ATGAAAACTC AAATGATATG GATTGATGGA AATTTTAAGC	13080
CTGCGTAGGT ACGATTAGCC ATCAAACGGC GTAATCATAC GCAAGATTAT CAACAGAGAG	13140
GGCTGGCAGC GATATACCAC CCACAAGATT GCCCATGCCA TAGCGGGCTG TGCGGCAGCG	13200
GCGGCGAATA AGGGCAAGTG TCAGGATGGT GCGATAGGCG CTGCAGTCGG TGAGATTGTT	13260
GGTGAGGCTT TGGTTAAGAA TACTGATTTC AGTCGTATGA GTGCGACCGA AATCGAAAAA 1	13320
GCTAAAGCGA AGATTACTGC CTATTCAAAA CTGGTTGCCG GCACTGCGTC TGCCGTTGTA 1	13380
GGCGGGGATG TGAATACAGC GGCGAATGCG GCACAGATAG CGGTGGAGAA TAATACTTTG 1	L3440
TATCCTAGAT GCGTTGGTGC AAAGTGTGAT GAATTTCAAA AGGAACAACA AAAATGGATA 1	3500



			//			
CGTGAAAAT	C CTGAAGAAT.	A TCGAGAAGT	T TIGCTITIT	C AGACAGGAT	T TATTCCAAT:	13560
ATCGGTGAT	A TACAGAGTT	T TGTACAAGC	A CAGACCGCT	G CCGATCACC	r gringering	13620
CTGGGTGTG	G TTCCGGGTAT	CGGTGAATC	G ATACAGGCC	T ATAAAGTAG	C GAAAGCGGCA	13680
ATTTAAAAA	C AAGGCATGAA	AAAAGCCTT	GACAAGGCAC	G CAACCGTTG	CACTGCACAG	13740
GGCTATGTC.	A GCAAAACCAA	AATCAAAAT	E GGTCAAACTC	S AATTAAGGG	TACTGCAGCA	13800
ACTGACAAA	C AATTGCTGAA	AGCTATTGG	GAAGGAAGGC	ACACGACAGO	TAAAATGACC	13860
GAGCAGTTA	TIGACICITI	· AGCTAAACA	AATGGCTTCA	GAGTGCTTTC	GGGCGGCAAA	13920
TACGGCGGAA	A ATAACGGTTT	TGATCATGTA	TGGCAGGCTG	CCGATGGTAC	TGTCGTTTTG	13980
ATTGTAGAAA	A GTAAGCAGAT	TAGGAACGGT	` ACGGTACAGO	: TGAATCCGAA	TGGTGCGGGT	14040
GGATATACGC	AAATGAGTGA	GGATTGGATT	· AGACAAGTTT	TAGATCAATT	ACCCGATGGT	14100
AGTCCCGCTA	AAGCTGCTGT	CTTCAAAGCA	AATAAGAACG	GCACATTAAA	AACAGCAATA	14160
GCAGGCGTTG	ATCGTCAAAC	AGGTAAGGCC	GTTATTCTTC	CTGTCAAAGT	TCCTTCTAAA	14220
ACCAATATAA	. GGAGATAACA	ATGGGGCACA	ATATGATGAC	CACCCAAAAA	TGGTATGAGC	14280
ATATTACTAA	TGTAATCATA	GGCAATACTG	СТААТТТСАА	TAGCGGTTGC	CTTGACTCTA	14340
TAGATTATGT	AGATGAAAGA	AAAGGCGTTC	CGCTTGCAGC	TATGCAACAT	ATTTTCATGG	14400
ACGTTAGAGC	TGCAGCTTCC	CATGCCTATC	TATTTGAACA	TGATCTTAAG	AAATTCAAGC	14460
AATATGCTTA	TGTTGCAGGA	AAGCTGGGGG	TTTTGCTGAG	TGTAAATTCT	ACAGACCCTG	14520
AACCCTTCTT	CTTTCCCTGT	GACATGCTCA	ACATTCAAAA	TCCGATGTTT	CTGATGCTGA	14580
TGAGCGACAG	CCCACAGCTG	CGTGAGTTTC	TGGTGCGCAA	TATCGACAAC	ATCGCCAACG	14640
ATACAGAAGC	CTTTATAAAC	CGCTACGACC	TCAACCGGCA	TATGATTTAC	AATACTCTGC	14700
TGATGGTGGA	GGGTAAGCAG	CTTGATCGGT	TGAAACAACG	TAGCGAGAAA	GTCTTGGCGC	14760
ATCCCACCC	TAGCAAATGG	CTGCAAAAGC	GGTTGTACGA	TTACCECTTC	TTCCTCGCTT	14820
TCGCCGAACA	GGATGCCGAG	GCAATGAAAG	CCGCCTTAGA	GCCGCTTTTC	GATAAAAAA	14880

CCGCGCGTAT	GGCTGCCAAA	GAAACATTGT	CCTATTTCGA	TTTCTACCTG	CAGCCGCAAA	14940
TOGTTACCTA	CGCCAAAATC	GCATCCATGC	ACGGTTTCGA	TTTGGGCATA	GATCAAGAAA	15000
TCTCACCGAG	GGATTTGATT	GTTTACGATC	CGCTGCCGGC	AGACGAATAT	CAAGACATCT	15060
TCGATTTTAT	GAAACAGTAT	GACTTGTCTT	ACCCGTATGA	ATATCTGCAG	GATTGGATAG	15120
ATTACTATAC	GTTCAAAACC	GATAAGCTGG	TATTTGGTAA	CGCGAAGCGA	GAGTGAGCCG	15180
TAAAACTCTG	AGCTCCTGTT	TTATAGATTA	CAACTTTAGG	CCGTCTTAAA	GCTGAAAGAT	15240
TTTCGAAAGC	TATAAATTGA	AGCCCTTCCA	CAGTACATAG	ATCTGTGTTG	TGGCGGGGCT	15300
TTACCACGCT	GATTGCCGGA	GAAGAACTCA	ACCTGCTGGC	AAAACAAGGC	ATGAGATCTT	15360
TGCAATAACA	TGAGTTGAGA	CCTTTGCAAA	AAAGCCCTTC	CCCGACATCC	GAAACCCAAA	15420
CACAGGATTT	CSGCTGTTTT	CGTACCAAAT	ACCTCCTAAT	TTTACCCAAA	TACCCCCTTA	15480
ATCCTCCTCG	GACACCCGAT	AATCAGGCAT	ccsscreec	TTTTAGGCGG	CAGCGGGCGC	15540
ATTTAGCCTG	TTGGCCGCTT	TCAACAGGTT	CAAACACATC	GCCTTCAGGT	GGCTTTGCGC	15600
ACTCACTTTG	TCATTTCCAA.					15620

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 580 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (1x) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Protein
 - (B) EMPLACEMENT:1..580
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:

Met Lys Phe Phe Pro Ala Pro Cys Leu Leu Val Ile Leu Ala Val Ile 1 5 10 15

Pro Leu Lys	Thr Lau	Ala Ala	Asp Glu	Asn Asp A	la Glu Ləu	Ilə Arg
	20		25		30	

Ser Met Gln Arg Gln Gln His Ile Asp Ala Glu Leu Leu Thr Asp Ala 35 40 45

Asn Val Arg Phe Glu Gin Pro Leu Glu Lys Asn Asn Tyr Val Leu Ser 50 55 60

Glu Asp Glu Thr Pro Cys Thr Arg Val Asn Tyr Ile Ser Leu Asp Asp 65 70 75 80

Lys Thr Ala Arg Lys Phe Ser Phe Leu Pro Ser Val Leu Met Lys Glu . 85 90 95

Thr Ala Phe Lys Thr Gly Met Cys Leu Gly Ser Asn Asn Leu Ser Arg 100 105 110

Leu Gln Lys Ala Ala Gln Gln Ile Leu Ile Val Arg Gly Tyr Leu Thr 115 120 125

Ser Gln Ala Ile Ile Gln Pro Gln Asn Met Asp Ser Gly Ile Leu Lys 130 135 140

Leu Arg Val Ser Ala Gly Glu Ile Gly Asp Ile Arg Tyr Glu Glu Lys
145 150 155 160

Arg Asp Gly Lys Ser Ala Glu Gly Ser Ile Ser Ala Phe Asn Asn Lys 165 170 175

Phe Pro Lau Tyr Arg Asn Lys Ile Leu Asn Leu Arg Asp Val Glu Gln
180 185 190

Gly Leu Glu Asn Leu Arg Arg Leu Pro Ser Val Lys Thr Asp Ile Gln
195 200 205

Ile Ile Pro Ser Glu Glu Glu Gly Lys Ser Asp Leu Gln Ile Lys Trp 210 215 220

Gln Gln Asn Lys Pro Ile Arg Phe Ser Ile Gly Ile Asp Asp Ala Gly 225 230 235 240

Gly Lys Thr Thr Gly Lys Tyr Gln Gly Asn Val Ala Leu Ser Phe Asp 245 250 255



As	sn P	ro	Ləi	u G1 26	y Le o	∍u S	er A	sp L		he 65	Tyr	· Va	l Sə	г ту	r G! 27		rg	Gly
Le	u V	al	H15	s Ly	s T!	ır As	sp L	9ù Tì 28	nr A 30	sp	Ala	Thi	Gly	/ Th 28		u T	hr	Glu
Sə	r G. 21	ly 9 0	Sər	: Ar	g Se	r Ty	'r Se 29	er Va	31 H	is	Tyr	Ser	. Val		o Va	l Ly	įs	Lys
Tr 30	р Le 5	eu	Phe	Se:	- Ph	⊖ As 31		s As	n G	ly	His	Arg 315		His	s Gl	u A]		Thr 320
G1:	u Gl	Y	Tyr	Ser	7 Va		n Ty	r As	p T		Asn 330	Gly	Lys	Glr	Ty:	r Gl		Ser
Ser	. Le	u	Ala	Ala 340	Gli	ı Ar	g Me	t Le	u T: 34		Arg	Asn	Arg	Ph∈	His 350		ន :	Thr
Ser	· Va	1 0	31y 355	Me t	Lys	5 Lei	ı Tr;	7h:		·g (Gln	Thr	Tyr	Lys 365	Туг	11	e ≱	Asp
	371	υ					375				•		380					
385						390		Leu				395					4	00
					405			Gly		4	10					415		
				420				Ile	425	5					430			
		4	35					Ala 440						445				
Gln	450						455					4	160					
Leu 465	val	Αl	.a 0	in.	Asp	Lys 470	Leu	Ser	Ile	GI		er A 75	Arg T	yr '	Thr	Val	Ar 48	

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

495

Gly Phe Asp Gly Glu Gln Ser Leu Phe Gly Glu Arg Gly Phe Tyr Trp

Gln Asn Thr Lau Thr Trp Tyr Pha His Pro Asn His Gln Pha Tyr Lau 500 505 510

- Gly Ala Asp Tyr Gly Arg Val Ser Gly Glu Ser Ala Gln Tyr Val Ser 515 520 525
- Gly Lys Gin Leu Met Gly Ala Val Val Gly Phe Arg Gly Gly His Lys 530 535 540

Val Gly Gly Met Phe Ala Tyr Asp Leu Phe Ala Gly Lys Pro Leu His 545 550 555 560

Lys Pro Lys Gly Phe Gln Thr Thr Asn Thr Val Tyr Gly Phe Asn Leu 565 570 575

Asn Tyr Ser Phe 580

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1981 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NCMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NCM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..1981
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:

Met Asn Lys Gly Leu His Arg Ile Ile Phe Ser Lys Lys His Ser Thr
1 5 10 15

Met Val Ala Val Ala Glu Thr Ala Asn Ser Gln Gly Lys Gly Lys Gln 20 25 30

Ala Gly Ser Ser Val Ser Val Ser Leu Lys Thr Ser Gly Asp Leu Cys
35 40 45



Gly	Lys	Ləu	Lys	Thr	Thr	Ĺəu	Lys	Thr	Lau	Val	Cys	Ser	Ləu	Val	Ser
	50					55					60				•••

- Leu Ser Met Val Leu Pro Ala His Ala Gln Ile Thr Thr Asp Lys Ser 65 70 75 80
- Ala Pro Lys Asn Gln Gln Val Val Ile Leu Lys Thr Asn Thr Gly Ala 85 90 95
- Pro Leu Val Asn Ile Gln Thr Pro Asn Gly Arg Gly Leu Ser His Asn 100 105 110
- Arg Tyr Thr Gln Phe Asp Val Asp Asn Lys Gly Ala Val Leu Asn Asn 115 120 125
- Asp Arg Asn Asn Pro Phe Leu Val Lys Gly Ser Ala Gin Leu Ile 130 135 140
- Leu Asn Glu Val Arg Gly Thr Ala Ser Lys Leu Asn Gly Ile Val Thr
 145 150 155 160
- Val Gly Gly Gln Lys Ala Asp Val Ile Ile Ala Asn Pro Asn Gly Ile 165 170 175
- Thr Val Asn Gly Gly Gly Phe Lys Asn Val Gly Arg Gly Ile Leu Thr
- Ile Gly Ala Pro Gln Ile Gly Lys Asp Gly Ala Leu Thr Gly Phe Asp 195 200 205
- Val Arg Gln Gly Thr Leu Thr Val Gly Ala Ala Gly Trp Asn Asp Lys 210 215 220
- Gly Gly Ala Asp Tyr Thr Gly Val Leu Ala Arg Ala Val Ala Leu Gln 225 230 235 240
- Gly Lys Leu Gln Gly Lys Asn Leu Ala Val Ser Thr Gly Pro Gln Lys 245 250 255
- Val Asp Tyr Ala Ser Gly Glu Ile Ser Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr 260 265 270
- Lys Pro Thr Ile Ala Leu Asp Thr Ala Ala Leu Gly Gly Met Tyr Ala 275 280 285



Asp	Sər	Ile	Thr	Leu	Ile	Ala	Àsπ	Glu	Lys	Gly	Val	Gly	Val	Lys	Asa
	290					295					300				

Ala Gly Thr Lau Glu Ala Ala Lys Gln Lau Ila Val Thr Sar Sar Gly 305 310 315 320

Arg Ile Glu Asn Ser Gly Arg Ile Ala Thr Thr Ala Asp Gly Thr Glu 325 330 335

Ala Ser Pro Thr Tyr Leu Ser Ile Glu Thr Thr Glu Lys Gly Ala Ala 340 345 350

Gly Thr Phe Ile Ser Asm Gly Gly Arg Ile Glu Ser Lys Gly Leu Leu 355 360 365

Val Ile Glu Thr Gly Glu Asp Ile Ser Leu Arg Asn Gly Ala Val Val 370 375 380

Gln Asn Asn Gly Ser Arg Pro Ala Thr Thr Val Leu Asn Ala Gly His 385 390 395 400

Asn Leu Val Ile Glu Ser Lys Thr Asn Val Asn Asn Ala Lys Gly Ser 405 410 415

Ala Asn Leu Ser Ala Gly Gly Arg Thr Thr Ile Asn Asp Ala Thr Ile
420 425 430

Gln Ala Gly Ser Ser Val Tyr Ser Ser Thr Lys Gly Asp Thr Glu Leu
435 440 445

Gly Glu Asn Thr Arg Ile Ile Ala Glu Asn Val Thr Val Leu Ser Asn 450 455 460

Gly Ser Ile Gly Ser Ala Ala Val Ile Glu Ala Lys Asp Thr Ala His 465 470 475 480

Ile Glu Ser Gly Lys Pro Leu Ser Leu Glu Thr Ser Thr Val Ala Ser 485 490 495

Asn Ile Arg Leu Asn Asn Gly Asn Ile Lys Gly Gly Lys Gln Leu Ala 500 505 510

Leu Leu Ala Asp Asp Asn Ile Thr Ala Lys Thr Thr Asn Leu Asn Thr 515 520 525



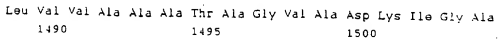
- Pro Gly Asn Leu Tyr Val His Thr Gly Lys Asp Leu Asn Leu Asn Val 530 535 540
- Asp Lys Asp Leu Ser Ala Ala Ser Ile His Leu Lys Ser Asp Asn Ala 545 550 555 560
- Ala His Ile Thr Gly Thr Ser Lys Thr Leu Thr Ala Ser Lys Asp Met 565 570 575
- Gly Val Glu Ala Gly Leu Leu Asn Val Thr Asn Thr Asn Leu Arg Thr 580 585 590
- Asn Ser Gly Asn Leu His Ile Gln Ala Ala Lys Gly Asn Ile Gln Leu 595 600 605
- Arg Asn Thr Lys Leu Asn Ala Ala Lys Ala Leu Glu Thr Thr Ala Leu 610 615 620
- Gln Gly Asn Ile Val Ser Asp Gly Leu His Ala Val Ser Ala Asp Gly 625 630 635 640
- His Val Ser Leu Leu Ala Asn Gly Asn Ala Asp Phe Thr Gly His Asn 645 650 655
- Thr Leu Thr Ala Lys Ala Asp Val Asn Ala Gly Ser Val Gly Lys Gly 660 665 670
- Arg Leu Lys Ala Asp Asn Thr Asn Ile Thr Ser Ser Gly Asp Ile
 675 680 685
- Thr Leu Val Ala Gly Asn Gly Ile Gln Leu Gly Asp Gly Lys Gln Arg
 690 695 700
- Asn Ser Ile Asn Gly Lys His Ile Ser Ile Lys Asn Asn Gly Gly Asn 705 710 715 720
- Ala Asp Leu Lys Asn Leu Asn Val His Ala Lys Ser Gly Ala Leu Asn 725 730 735
- Ile His Ser Asp Arg Ala Leu Ser Ile Glu Asn Thr Lys Leu Glu Ser
 740 745 750
- Thr His Asn Thr His Leu Asn Ala Gln His Glu Arg Val Thr Leu Asn 755 760 765

								85					•		
Gln	Val 770	Уsр	Ala	Tyr	Ala	His 775	Arg	His	Ləu	Ser	Ilə 780	Thr	Gly	Sər	Gln
Ile 785	Trp	Gln	Asn		Lys 790	Leu	Pro	Sər	Ala	Asn 795	Lys	Ĺeu	Val	Ala	Asn 800
Gly	Val	Leu	Ala	Leu 805	Àsn	Ala	Arg	Tyr	Ser 810	Gln	Ilə	Ala	Asp	Asn 815	Thr
Γhr	Leu	Arg	Ala 820	Gly	Ala	Ilə	Asn	Lau 825.		Ala	Gly	Thr	Ala 830	Ləu	Val

- Lys Arg Gly Asn Ile Asn Trp Ser Thr Val Ser Thr Lys Thr Leu Glu 840 845
- Asp Asn Ala Glu Leu Lys Pro Leu Ala Gly Arg Leu Asn Ile Glu Ala 855
- Gly Ser Gly Thr Leu Thr Ile Glu Pro Ala Asn Arg Ile Ser Ala His 870 875
- Thr Asp Leu Ser Ile Lys Thr Gly Gly Lys Leu Leu Ser Ala Lys 890
- Gly Gly Asn Ala Gly Aia Pro Ser Ala Gln Val Ser Ser Leu Glu Ala 900 905
- Lys Gly Asn Ile Arg Leu Val Thr Gly Glu Thr Asp Leu Arg Gly Ser 920
- Lys Ile Thr Ala Gly Lys Asn Leu Val Val Ala Thr Thr Lys Gly Lys 930 935
- Leu Asn Ile Glu Ala Val Asn Asn Ser Phe Ser Asn Tyr Phe Pro Thr 945 950 955 960
- Gln Lys Ala Ala Glu Leu Asn Gln Lys Ser Lys Glu Leu Glu Gln Gln 965 970 975
- Ile Ala Gin Leu Lys Lys Ser Ser Pro Lys Ser Lys Leu Ile Pro Thr 980 985 990
- Leu Gln Glu Glu Arg Asp Arg Leu Ala Phe Tyr Ile Gln Ala Ile Asn 995

- Lys Glu Val Lys Gly Lys Lys Pro Lys Gly Lys Glu Tyr Leu Gln Ala 1010 1015 1020
- Lys Leu Ser Ala Gin Asn Ile Asp Leu Ile Ser Ala Gin Gly Ile Glu 1025 1030 1035 1040
- Ile Ser Gly Ser Asp Ile Thr Ala Ser Lys Lys Leu Asn Leu His Ala 1045 1050 1055
- Ala Gly Val Leu Pro Lys Ala Ala Asp Ser Glu Ala Ala Ala Ile Leu 1060 1065 1070
- Ile Asp Gly Ile Thr Asp Gln Tyr Glu Ile Gly Lys Pro Thr Tyr Lys 1075 1080 1085
- Ser His Tyr Asp Lys Ala Ala Leu Asn Lys Pro Ser Arg Leu Thr Gly 1090 1095 1100
- Ile Ile Ile Gly Ala Ser Glu Ile Lys Ala Pro Ser Gly Ser Ile Asp 1125 1130 1135
- Ile Lys Ala His Ser Asp Ile Val Leu Glu Ala Gly Gln Asn Asp Ala 1140 1145 1150
- Tyr Thr Phe Leu Lys Thr Lys Gly Lys Ser Gly Lys Ile Ile Arg Lys
 1155 1160 1165
- Thr Lys Phe Thr Ser Thr Arg Asp His Leu Ile Met Pro Ala Pro Val
- Glu Leu Thr Ala Asn Gly Ile Thr Leu Gln Ala Gly Gly Asn Ile Glu 1185 1190 1195 1200
- Ala Asn Thr Thr Arg Phe Asn Ala Pro Ala Gly Lys Val Thr Leu Val 1205 1210 1215
- Ala Gly Glu Glu Leu Gln Leu Leu Ala Glu Glu Gly Ile His Lys His 1220 1225 1230
- Glu Leu Asp Val Gln Lys Ser Arg Arg Phe Ile Gly Ile Lys Val Gly
 1235 1240 1245

Lys	Ser 125		Tyr	Sər	Lys	Asn 125		Ləu	Asn	Glu	Thr 126		Ləu	Pro	Val
Arg 126		Val	Ala	Gln	Thr 127		Ala	Thr	Arg	Sər 127		Trp	Asp	Thr	Val 1290
Leu	Glu	Gly	Thr	Glu 128		Ĺys	Thr	Thr	Ləu 129		Gly	Ala	Аsр	Ile 129	Gln 5
Ala	Gly	Val	Gly 130		Lys	Ala	Arg	Val 1309	_	Ala	Lys	Ile	Ile 131		Lys
Gly	Ile	Val		Arg	Ile	Gln	Ser 1320		Glu	Lys	Leu	Glu 132		Asn	Ser
Thr	Val	-	Gln	Lys	Gln	Ala 133		Arg	Gly	Ser	Thr		Glu	Thr	Leu
Lys 1345		Pro	Ser	Phe	Glu 1350		Pro	Thr	Pro	Pro 1355		Leu	Ser	Ala	Pro 1360
Gly	Gly	Tyr	Ile	Val 1365		Ile	Pro	Lys	Gly 1370	Asn)	Leu	Lys	Thr	Glu 1375	
Glu	Lys	Leu	Ser 1380		Gln	Pro	Glu	Tyr 1385		Tyr	Leu	Lys	Gln 1390		Gln
Val	Ala	Lys 1395		Ile	Asn	Trp	Asn 1400		Val	Gln	Leu	Ala 1405		Asp	Arg
Trp	Asp 1410		Lys	Gln	Glu	Gly 1415		Thr	Glu	Ala	Gly 1420		Ala	Ile	īle
Ala 1425		Ala	Val	Thr	Val 1430		Thr	Ser	Gly	Ala 1435		Thr	Gly	Ala	Val 1440
Leu	Gly	Leu	Asn	Gly 1445		Ala	Ala	Ala	Ala 1450	Thr	Asp	Ala	Ala	Phe 1455	
Ser		A) =	S0=	Cla) l =	Ser	Val	Ser	Phe	Ile	Asn	Asn	Lys	Glv	ÀSD
	ren	710	1460		AIG			1465					1470		



Ser Ala Leu Asn Asn Val Ser Asp Lys Gln Trp Ile Asn Asn Leu Thr 1505 1510 1515 1520

Val Asn Leu Aia Asn Ala Gly Ser Ala Ala Leu Ile Asn Thr Ala Val 1525 1530 1535

Asn Gly Gly Ser Leu Lys Asp Asn Leu Glu Ala Asn Ile Leu Ala Ala 1540 1545 1550

Leu Val Asn Thr Ala His Gly Glu Ala Ala Ser Lys Ile Lys Gln Leu 1555 1560 1565

Asp Gln His Tyr Ile Val His Lys Ile Ala His Ala Ile Ala Gly Cys 1570 1575 1580

Ala Ala Ala Ala Ala Asn Lys Gly Lys Cys Gln Asp Gly Ala Ile Gly
1585 1590 1595 1600

Ala Ala Val Gly Glu Ile Val Gly Glu Ala Leu Thr Asn Gly Lys Asn 1605 1610 1615

Pro Asp Thr Leu Thr Ala Lys Glu Arg Glu Gln Ile Leu Ala Tyr Ser 1620 1625 1630

Lys Leu Val Ala Gly Thr Val Ser Gly Val Val Gly Gly Asp Val Asn 1635 1640 1645

Ala Ala Ala Asn Ala Ala Glu Val Ala Val Lys Asn Asn Gln Leu Ser 1650 1660

Asp Lys Glu Gly Arg Glu Phe Asp Asn Glu Met Thr Ala Cys Ala Lys 1665 1670 1675 1680

Gln Asn Asn Pro Gln Leu Cys Arg Lys Asn Thr Val Lys Lys Tyr Gln 1685 1690 1695

Asn Val Ala Asp Lys Arg Leu Ala Ala Ser Ile Alà Ile Cys Thr Asp 1700 1705 1710

Ile Ser Arg Ser Thr Glu Cys Arg Thr Ile Arg Lys Gln His Leu Ile 1715 1720 1725

								89							
Asp	Sər 173		Sər	Lau	His	Sər 173		Trp	Glu	ı Ala	Gly 174		ılle	Gly	/ Lys
Asp 174		Glu	Trp	Tyr	Lys 175		Phe	Sər	Lys	Sər 175	•	Thr	Gln	Ala	Asp 1760
Ləu	Ala	√Ləu	Gln	Ser 176	•	His	Ləu	Asn	Thr 177		Ala	Lys	Ser	Trp	Leu S
Gln	Ser	Gly	Asn 178		Lys	Pro	Ləu	Ser 178		Trp	Met	Sər	Asp 179		Gly
Tyr	Thr	Leu 179		Ser	Gly	Val	Asn 180		Arg	Phe	Ile	Pro 180		Pro	Arg
Gly	Phe 181		Lys	Gln	Asn	Thr 181		Ile	Thr	Asn	Val 182		Tyr	Pro	Glu
Gly 1825		Ser	Phe	Asp	Thr 183		Leu	Lys	Arg	H15		Ala	Asn	Ala	Asp 1840
Gly	Phe	Ser	Gln	Glu 184		Gly	Ile	Lys	Gly 185		His	Asn	Arg	Thr 185	
Phe	Me t	Ala	Glu 1860		Asn	Ser	Arg	Gly 1865	-	Arg	Val	Lys	Ser 187		Thr
Gln	Thr	Asp 1875		Glu	Gly	Ile	Thr 1880	Arg O	Ile	Lys	Tyr	Glu 188		Pro	Thr
Leu	Asp 1890		Thr	Gly	Lys	Pro 1895	-	Gly	Gly	Phe	Lys 1900		Ile	Ser	Ser
Ilə 1905		Thr	Val	Tyr	Asn 1910		Lys	Lys	Phe	Ser 1915		Asp	Lys	Ile	Leu 1920
Gln	Met	Ala	Gln	Asn 1925		Ala	Ser	Gln	Gly 1930	-	Ser	Lys	Ala	Ser 1935	
Ile	Ala	Gln	Asn 1940		Arg	Thr	Lys	Ser 1945		Ser	Glu	Arg	Lys 1950		Val
Ilə	Gln	Phe	Ser	Glu	Thr	Phe	Asp	Gly	Ile	Lys	Phe	Arg	Ser	Tyr	Phe

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

1960

1965

Asp Val Asn Thr Gly Arg Ile Thr Asn Ile His Pro Glu 1970 1975 1980

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 143 acides aminés
 - (3) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (1X) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..143
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:
 - Met Lys Asn Asn Ile Phe Leu Asn Leu Asn Lys Lys Ser Ile Asn Asn 1 5 10 15
 - Asn His Phe Val Ile Ser Ile Phe Phe Glu Thr Ile Tyr Gln Phe Glu 20 25 30
 - Thr Lys Asp Thr Leu Leu Glu Cys Phe Lys Asn Ile Thr Thr Gly
 35 40 45
 - His Phe Gly Val Ile Gly Ala Gin Tyr Glu Lys Ile Asp Ala Thr Arg
 - Trp Ile Gly Asp Tyr Glu Glu Val Asn Gly Phe Glu Tyr Ile Asp Lys
 65 70 75 80
 - Ala Pro Ser Ile Tyr Phe Ser Val Gly Asp Asp Phe Asn Pro Glu Glu 85 90 95
 - Leu Ile Ile Pro Ile Asn Leu Ala Tyr His Tyr Phe Asn Ile Ala Ile 100 105 110
 - Ser Asp Phe Leu Ile Ala His Pro Glu Tyr Gln Lys Lys Cys Lys Glu 115 120 125

Ile Gln Lys Thr Tyr Ser Gln Thr Asn Cys Ser Leu His Glu Thr 130 135 140

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 833 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..833
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:
 - Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr

 1 10 15
 - Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30
 - Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln
 35 40 45
 - Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr
 50 55 60
 - Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His
 65 70 75 80
 - Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
 - Leu Ser Ala Ser Gin Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp
 100 105 110
 - Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

								-							
Ala	130		g Lys	s Lə	ı Thi	135		r Al	a ∨a	l Glu	1 Gl		u Ası	n Ty	r As
Lys 145		ı Ası	Sət	Glr	150		g Ar	g Ar	g Phe	e Lei		/ Ile	∍ Sei	ту	16
Lys	Ala	e His	s yst) Thr 165		Thr	Glr	ı Val	l Me	t Lys	Thi	- Ala	a Leu	ı Pr:	
Arg	Val	. Val	180		Ser	Ala	ı Asr	185		n Ser	Gly	/ Trp) Ast 190		. Lys
Leu	Gln	Gly 195		Gln	Phe	Glu	Thr 200		Leu	ı Gly	Gly	' Ala 205		Ile	e Arq
Ala	Gly 210		Gly	Glu	Gln	Ala 215		Ala	ı Asp) Ala	Lys 220		Ile	Lau	ı Glu
Gly 225	Ile	Lys	Ser	Ser	Ile 230	His	Thr	Glu	Thr	Val 235	Ser	Ser	Ser	Lys	Ser 240
Thr	Leu	Trp	Gln	Lys 245	Gln	Ala	Gly	Arg	Gly 250	Ser	Asn	Ile	Glu	Thr 255	
Gln	Ləu	Pro	Ser 260	Phe	Thr	Gly	Pro	Val 265	Ala	Pro	Val	Leu	Ser 270	Ala	Pro
Gly	Gly	Tyr 275	Ile	Val	Asp	Ilə	Pro 280	Lys	Gly	Asn	Leu	Lys 285	Thr	Gln	Ile
Glu	Thr 290	Ləu	Thr	Lys	Gln	Pro 295	Glu	Туг	Ala	Туг	Leu 300	Lys	Gln	Leu	Gln
Val 305	Ala	Lys	Asn	Ile	Asn 310	Trp	Asn	Gln	Val	Gln 315	Leu	Ala	Tyr	Asp	Lys 320
Trp	Asp	Туг	Lys	Gln 325	Glu	Gly	Met	Thr	Pro 330	Ala	Ala	Ala	Ala	Val 335	Val
Val	Ile	Val	Val 340	Thr	Val	Leu	Thr	Tyr 345	Gly	Ala	Leu	Ser	Ala 350	Pro	Ala
Ala	Ala	Gly 355	Thr	Ala	Gly	Ala	Ala 360	Gly	Ala	Gly	Ala	Gly 365	Gly	Ala	Ala

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

93

Ala	Gly	Thr	Ala	Ala	Gly	Thr	Gly	Val	Ala	Ala	Gly	Thr	Ala	Ala	Thr
	370					375					380				

- Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ser Ala Ala Ala Ile Thr Thr Ala Ala 385 390 395 400
- Gly Lys Ala Aia Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ala Val Ser Leu 405 410 415
- Ile Asn Asn Lys Gly Asp Ile Asn His Thr Leu Lys Glu Leu Gly Lys
 420 425 430
- Ser Ser Thr Val Arg Gln Ala Ala Thr Ala Ala Val Thr Ala Gly Val 435 440 445
- Lou Gln Gly Ilo Ser Gly Leu Asn Thr Gln Ala Ala Glu Ala Val Ser 450 455 460
- Lys His Phe His Ser Pro Ala Ala Gly Lys Leu Thr Ala Asn Leu Ile 465 470 475 480
- Asn Ser Thr Ala Ala Ala Ser Val His Thr Ala Ile Asn Gly Gly Ser 485 490 495
- Leu Lys Asp Asn Leu Gly Asp Ala Ala Leu Gly Ala Ile Val Ser Thr
 500 505 510
- Val His Gly Glu Val Ala Ser Lys Ile Lys Phe Asn Leu Ser Glu Asp 515 520 525
- Tyr Ile Ala His Lys Ile Ala His Ala Val Ala Gly Cys Ala Ser Ala 530 535 540
- Val Ala Asn Lys Gly Lys Cys Arg Asp Gly Ala Ile Gly Ala Ala Val 545 550 555 560
- Gly Glu Met Val Gly Glu Thr Leu Leu Asp Gly Arg Asp Val Gly Lys
 565 570 575
- Leu Ser Pro Gin Glu Arg Gin Lys Val Ile Ala Tyr Ser Gin Ile Ile 580 585 590
- Ala Gly Ser Ala Val Ala Leu Val Lys Gly Asp Val Asn Thr Ala Val 595 600 605

								94							
Asn	Ala 610	Ala	Thr	Val	Ala	Val 615	Glu	Asn	Asn	Ser	Leu 620	Ləu	Ala	Arg	Arg
Arg 525	Vai	Asn	Ile	Arg	Trp 630	Thr	Pro	Arg	Gln	Glu 635	Leu	Glu	His	Glu	Ty:
Ala	Ile	Leu	Glu	Ilə 645	Gln	Ala	Ilə	Thr	Asn 650	Gln	Ilə	Arg	Arg	Leu 655	ysb
Pro	Lys	Phe	Asn 660	Gly	Ilə	Ala	Ilə	Lau 665	Arg	Thr	Pro	Gly	Glu 670	Pro	Trp
Thr	Arg	His 575	Asp	Val	Gln	Thr	Tyr 680	Arg	Gln	Туг	Tyr	Asn 685	Gln	Leu	Arg
Glu	Ser 690	Arg	Gly	Phe	Ala	Val 695	Glu	Pro	Ile	туг	Arg 700	Ile	Arg	Ile	Asn
Asn 705	Gly	Asn	Glu	Phe	Asn 710	Агд	Ile	Met	Ser	Ser 715	Lys	Tyr	Pro	Tyr	Asn 720
Glu	Leu	Tyr	Val	Ala 725	Asn	Pro	Lys	Ser	Ala 730	Thr	Gly	Tyr	Phe	Arg 735	Val
Asp	Ser	Tyr	Asp 740	Pro	Ala	Thr	Arg	Glu 745	Ile	Ile	Ser	Arg	Lys 750	Phe	Thr
Gln	Phe	Ser 755	Gln	Ile	Gln	Glu	Ser 750	Thr	Gly	Ilə	Gly	Tyr 765	Ile	Lys	Glu
Ala	Val 770	Arg	Lys	Туг	Ser	Pro 775	Gly	Thr	Val	ell	Ser 780	ÀSN	∨al	Pro	Ser
Thr 785	Pro	Thr	Thr	Ile	Arg 790	Gly	Arg	Lys	Leu	Glu 795	Gly	Lys	Leu	Ile	Leu 800
Glu	Val	Pro	Ala	Gln 805	Val	Àsn	Pro	Ile	Pro 810	Gln	Ser	Val	Leu	Arg 815	Ala
Ala	Gln	Glu	Glu 820	Àsn	Val	Ile	Ile	Arg 825	Asp	Thr	Thr	Gly	Arg 830	Ile	Tyr

Lys

(2)	INFORMATIONS	PCUR	LA	SEQ	ID NO:	41:
-----	--------------	------	----	-----	--------	-----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 833 acides aminés
 - (3) TYPE: acide amine
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:

Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Aia Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr
1 5 10 15

Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu 20 25 30

Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln
35 40 45

Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr
50 55 60

Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His
65 70 75 80

Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95

Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp 100 105 110

Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

Ala Gly Arg Lys Leu Thr Leu Tyr Ala Val Glu Glu Leu Asn Tyr Asp 130 135 140

Lys Leu Asp Ser Gln Lys Arg Arg Phe Leu Gly Ile Ser Tyr Ser 145 150 155 160

Lys Ala His Asp Thr Thr Thr Gln Val Met Lys Thr Ala Leu Pro Ser 165 170 175



Arg Val Val Ala Glu Ser Ala Asn Leu Gln Ser Gly Trp Asp Thr Lys 180 185 190

96

- Leu Gln Gly Thr Gln Phe Glu Thr Thr Leu Gly Gly Ala Thr Ile Arg 195 200 205
- Ala Gly Val Gly Glu Gln Ala Arg Ala Asp Ala Lys Ile Ile Leu Glu 210 215 220
- Gly Ile Lys Ser Ser Ile His Thr Glu Thr Val Ser Ser Ser Lys Ser 225 230 235 240
- Thr Leu Trp Gln Lys Gln Ala Gly Arg Gly Ser Asn Ile Glu Thr Leu 245 250 255
- Gln Leu Pro Ser Phe Thr Gly Pro Val Ala Pro Val Leu Ser Ala Pro
 260 265 270
- Gly Gly Tyr Ile Val Asp Ile Pro Lys Gly Asn Leu Lys Thr Gln Ile 275 280 285
- Glu Thr Leu Thr Lys Gln Pro Glu Tyr Ala Tyr Leu Lys Gln Leu Gln 290 295 300
- Val Ala Lys Asn Ile Asn Trp Asn Gln Val Gln Leu Ala Tyr Asp Lys 305 310 315 320
- Trp Asp Tyr Lys Gln Glu Gly Met Thr Pro Ala Ala Ala Ala Val Val 325 330 335
- Val Ile Val Val Thr Val Leu Thr Tyr Gly Ala Leu Ser Ala Pro Ala 340 345 350
- Ala Ala Gly Thr Ala Gly Ala Ala Gly Ala Gly Ala Gly Gly Ala Ala
 355 360 365
- Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ala Ala Thr 370 375 380
- Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ser Ala Ala Ala Ile Thr Thr Ala Ala 385 390 395 400
- Gly Lys Ala Ala Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ala Val Ser Leu 405 410 415

									97						
Ilə	Àsn	. Asr	1 Lys 420		/ Asp	Ile) Asn	His 425		c Leu	ι Lγs	: Glu	430		Ly.
Sər	Ser	Thr 435		Arg	ı Gln	Ala	AÌ3 440		: Ala	a Ala	Val	Thr 445		Gly	va
Ləu	Gln 450		llə	Ser	Gly	Leu 455		Thr	Gln	n Ala	Ala 460		Ala	Val	Sei
Lys 465	His	Phe	His	Ser	Pro 470	Ala	Ala	Gly	· Lys	: Leu 475		Ala	Asn	Leu	Ile 480
Asn	Ser	Thr	Ala	Ala 485	Ala	Ser	Val	His	Thr 490		Ile	Asn	Gly	Gly 495	
Leu	Lys	ysb	Asn 500	Leu	Gly	Asp	Ala	Ala 505		Gly	Ala	Ile	Val 510	Ser	Thr
Val	His	Gly 515	Glu	Val	Ala	Ser	Lys 520	Ile	Lys	Phe	Asn	Leu 525	Ser	Glu	ysi
Tyr	Ile 530	Ala	His	Lys	Ile	Ala 535	His	Ala	Val	Ala	Gly 540	Cys	Ala	Ser	Ala
Val 545	Ala	Asn	Lys	Gly	Lys 550	Cys	Arg	Asp	Gly	Ala 555	Ile	Gly	Ala	Ala	Val 560
Gly	Glu	Met	Val	Gly 565	Glu	Thr	Leu	Leu	Asp 570	Gly	Arg	Asp	Val	Gly 575	Lys
Ləu	Ser	Pro	Gln 580	Glu	Arg	Gln	Lys	Val 585	Ile	Ala	Tyr	Ser	Gln 590	Ile	Ile
Ala	Gly	Ser 595	Ala	Val	λla	Leu	Val 600	Lys	Gly	ÀSP	Val	Asn 605	Thr	Ala	Val
Asn	Ala 610	Ala	Thr	Val	Ala	Val 615	Glu	Asn	Àsn	Ser	Leu 620	Leu	Ala	Arg	Arg
Arg 625	Val	Àsn	Ile	Arg	Trp 630	Thr	Pro	Arg	Gln	Glu 635	Leu	Glu	His	Glu	Tyr 640
Ala	Ile	Leu	Glu	IÌe	Gln	Ala	Ile	Thr	Asn	Gln	Ile	Arg	Arg	Leu	Asp

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

655

650

Pro Lys Phe Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp
660 665 670

Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg 675 680 685

Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700

Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 710 715 720

Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val 725 730 735

Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr 740 745 750

Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu
755 760 765

Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser 770 780

Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800

Glu Val Pro Ala Gln Val Asn Pro Ile Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815

Ala Gln Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr
820 825 830

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 162 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(11) TYPE DE MOLECULE: peptide

(1x) CARACTERISTIQUE:

- (A) NCM/CLE: Peptide
- (B) EMPLACEMENT: 1..162
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:

Met Lys Lys Asp Ile Phe Tyr Cys Glu Gln Trp Ser Tyr Gly Tyr Lys 1 5 10 15

Arg Leu His Lys Pro Phe Ser Glu Lys Gln Ala Glu Glu Lys His Leu 20 25 30

Lys Gly Glu Leu Tyr Thr Ala Val Ile Gly Ser Ala Thr Gln Pro Glu 35 40 45

Tyr Val Ile Thr Leu Arg Glu Glu Val Gly Phe Phe Ser Val Asn Phe 50 55 60

Phe Asp Lys Phe Gly Arg Asp Tyr Leu Thr His Gln Phe Gln Lys Tyr 65 70 75 80

Ser Asn Ser Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Met Ala Val Trp Arg Asp Tyr 85 90 95

Ile Thr Leu Glu Ser His Asp Leu Ala Glu Gly Tyr Thr Tyr Phe Phe 100 105 110

Asn Glu Asn Thr Asp Asp Cys Tyr Val Leu Lys Gln Asp Phe Ile Asn 115 120 125

Asn Glu Arg Tyr Glu Lys Thr Glu Leu Tyr Ser Gln Lys Asp Lys Val 130 135 140

Ile Leu Phe Pro Lys Phe Gly Glu Tyr Asp Leu Val Leu Asn Pro Asp 145 150 155 160

Ile Ile

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 90 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..90
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:

Met Asn Lys Arg Met Lys Met Cys Pro Ala Cys Gln Gin Gly Tyr Leu 1 5 10 15

Tyr His Ser Lys Pro Lys Tyr Leu His Asp Glu Ile Ile Leu Cys Asp 20 25 30

Glu Cys Asp Ala Val Trp Leu Lys Gly Met Asn Ile Phe Tyr Gly Glu 35 40 45

Tyr Glu Lys Asp Phe Tyr Ser Tyr Val Pro Phe Met Glu Ser Gln Gly 50 55 60

Ile Thr Ser Glu Cys Ile Trp Glu Gly Asp Leu Phe Asp His Pro Tyr 65 70 75 80

Tyr Glu Asp Glu Asn Ser Asn Asp Met Asp

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 313 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

(xi)	CARACTERISTICU	E
------	----------------	---

(A) NOM/CLE: Peptide
(B) EMPLACEMENT:1...313

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:

Met Ser Ala Thr Glu Ile Glu Lys Ala Lys Ala Lys Ile Thr Ala Tyr

1 10 15

Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Ala Ser Ala Val Val Gly Gly Asp Val
-20 25 30

Asn Thr Ala Ala Asn Ala Ala Gln Ile Ala Val Glu Asn Asn Thr Leu 35 40 45

Tyr Pro Arg Cys Val Gly Ala Lys Cys Asp Glu Phe Gln Lys Glu Gln 50 55 60

Gln Lys Trp Ile Arg Glu Asn Pro Glu Glu Tyr Arg Glu Val Leu Leu 65 70 75 80

Phe Gln Thr Gly Phe Ile Pro Ile Ile Gly Asp Ile Gln Ser Phe Val 85 90 95

Gln Ala Gln Thr Ala Ala Asp His Leu Phe Ala Leu Leu Gly Val Val
100 105 110

Pro Gly Ile Gly Glu Ser Ile Gln Ala Tyr Lys Val Ala Lys Ala Ala 115 120 125

Lys Asn Leu Gln Gly Met Lys Lys Ala Leu Asp Lys Ala Ala Thr Val 130 135 140

Ala Thr Ala Gln Gly Tyr Val Ser Lys Thr Lys Ile Lys Ile Gly Gln 145 150 155 160

Thr Glu Leu Arg Val Thr Ala Ala Thr Asp Lys Gln Leu Leu Lys Ala 165 170 175

Ile Gly Glu Gly Arg Asp Thr Thr Gly Lys Met Thr Glu Gln Leu Phe 180 185 190

Asp Ser Leu Ala Lys Gln Asn Gly Phe Arg Val Leu Ser Gly Gly Lys
195 200 205

Tyr Gly Gly Asn Asn Gly Phe Asp His Val Trp Gln Ala Ala Asp Gly 210 215 220

Ser Val Val Leu Ile Val Glu Ser Lys Gin Ile Arg Asn Gly Thr Val 225 230 235 240

Gln Leu Asn Pro Asn Gly Ala Gly Gly Tyr Thr Gln Met Ser Glu Asp
245 250 255

Trp Ile Arg Gin Val Leu Asp Gin Leu Pro Asp Gly Ser Pro Ala Lys
260 265 270

Ala Ala Val Phe Lys Ala Asn Lys Asn Gly Thr Leu Lys Thr Ala Ile 275 280 285

Ala Gly Val Asp Arg Gln Thr Gly Lys Ala Val Ile Leu Pro Val Lys 290 295 300

Val Pro Ser Lys Thr Asn Ile Arg Arg 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 311 acides aminés
 - (B) TYPE: acide amine
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT:1..311
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:

Met Gly His Asn Met Met Thr Thr Gln Lys Trp Tyr Glu His Ile Thr 1 5 10 15

Asn Val Ile Ile Gly Asn Thr Ala Asn Phe Asn Ser Gly Cys Leu Asp 20 25 30

Ser	Ilə	Asp 35	Tyr	Val	Asp	Glu	Arg 40	Lys	Gly	Val	Pro	Leu 45	Ala	Ala	Met
Gln	His 50	Ile	Phe	Met	Asp	Val 55	Arg	Ala	Ala	Ala	Ser 60	His	Ala	Tyr	Lei
Phe 65	Glu	Hīs	Asp	Leu	Lys 70	Lys	Phe	Lys	Gln	Tyr 75	Ala	Tyr	Val	Ala	G1 y 80
Lys ·	Ləu	Gly	Val	Leu 85	Leu	Ser	Val	Asn	Ser 90	Thr	Asp	Pro	Glu	Pro 95	Ph∈
Phe	Phe	Pro	Cys	Asp	Met	Leu	Asn	Ile 105	Gln	Asn	Pro	Met	Phe 110	Leu	Me t
Leu	Met	Ser 115	Asp	Ser	Pro	Gln	Leu 120	Arg	Glu	Phe	Leu	Val 125	Arg	Asn	Il∈
Àsp	Asn 130	Ile	Ala	Asn	Asp	Thr 135	Glu	Ala	Phe	Ile	Asn 140	Arg	Tyr	Asp	Leu
Asn 145	Arg	His	Met	Ile	Tyr 150	Asn	Thr	Leu	Leu	Met 155	Val	Glu	Gly	Lys	Gln 160
Leu	Asp	Arg	Leu	Lys 165	Gln	Arg	Ser	Glu	Lys 170	Val	Leu	Ala	His	Pro 175	Thr
Pro	Ser	Lys	Trp 180	Leu	Gln	Lys	Arg	Leu 185	Tyr	Asp	Туг	Arg	Phe 190	Phe	Leu
Ala	Phe	Ala 195	Glu	Sln	Αsp	Alč	Glu 200	Ala	Me:	Lys	Ala	Ala 205	Leu	Glu	Pro
Leu	Phe 210	Asp	Lys	Lys	Thr	Ala 215	Arg	Met	Ala	Ala	Lys 220	Glu	Thr	Leu	Ser
Tyr 225	Phe	Asp	Phe	Tyr	Leu 230	Gln	Pro	Gln	Ilə	Val 235	Thr	Tyr	Ala	Lys	Ile 240
Ala	Ser	Met	His	Gly 245	Phe	Asp	Leu	Gly	Ile 250	Asp	Gln	Glu	Ile	Ser 255	Pro
Arg	Asp	Leu	Ile 260		Tyr	Asp	Pro	Leu 265	Pro	Ala	Asp	Glu	Tyr 270	Gln	Àsp

Ile Phe Asp Phe Met Lys Gln Tyr Asp Leu Ser Tyr Pro Tyr Glu Tyr 275 280 285

Leu Gln Asp Trp Ile Asp Tyr Tyr Thr Phe Lys Thr Asp Lys Leu Vai. 290 295 300

Phe Gly Asn Ala Lys Arg Glu . 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

GCCACCGGTA CGGAAACTGA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 30 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

105

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:

CCTGAATTCA TGTCTATTCC ATTTTGAAGA

30

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:

CCGAGATCTT TAACCCTTTG GGCTTAAGCG A

31

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

GGGAGATCTC CCGCTCGTGT TGTGCATTA

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:

AAGAGATCTG CAGCCAAGGC TCTCGAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 26 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

GGGAGATCTC AGGCTGCCGC CGTTGA

26

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:

GGGAGATCTC ACCCCAAGAA CGCCAAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:

GGGAGATCTG AACGTATAGT AATCTATCCA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(ill) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:

AGTGGCTCCT AG

. 12

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:

AGCACTOTOC AGCOTOTOAC CGAG

24

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 56:
 - (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 56:

AGTGGCTCTT AA

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

109

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LCNGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57: AGTGGCTGGC 10 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (111) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:58: AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAC 24 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases

(D) CONFIGURATION: linéaire

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(B) TYPE: nucleotide

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59: GTACTIGCCT AG 1.2 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60: ACCGACGTCG ACTATCCATG AACG 24 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:

12

GTACTTGCTT AA

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62:	
GTACTTGGGC 10	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:	
ACCGACGTCG ACTATCCATG AACC 24	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

112

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

AATTCTCCCT CG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65: AGGCAACTGT GCTATCCGAG GGAG
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 140 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:

GATCAACTTT TCCCTGTTTG TCCCATTACC GGTTTGAATG AACCGATTGC GCGCCGCGC

TGTTGTTGGA CATTACCTGC GATTCAGACG GTACGATTGA CCACTACATC GAGGAGAACG	120
GCAATCAGGG TACAATGCTA	140
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 192 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67:	
SATCCGCGTA CTTGGTTTTT CATATTTTGC ATAGTCTTGT CGGTCGGGCA TCTTCCCCGA	60
CATCATCTAA ATTIGTCTTI ATTGGTTTTT ACGCCACTCA TTGCGGATAA ACAATATTCC	120
CCTTGCCGT CGCGAATGTT CAAGCTAGCC TGCATCACCG TAATCAGGTT GCCCGTTACC	180
AGCCTTCGA GA	192
2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 188 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:	
ATCCGGCTG CCCGACGCGC GCAAAATTGC CGCCGAGGAA AGCGCGCACA ACCACGACGG	6.0



á	
4	
d	
•	

114	
CAAAACCAGC GTATGGCAAT ACAAACATCT CGTGTTCGGT ACGGCAGGCA TTTTCTGCTA	120
TGTCGGCGCG GAGGTGTCTA TCGGTTCGTT GATGGTCAAC GTATTGGGTT ATCTGAAAGG	190
GCTGGATC	183
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69:	
(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LCNGUEUR: 304 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:	
GATCCCCCAC TITACCTCGG GCAGATTITG CGCGTTCATT ACAATAGCGT ATTTATGCGT	60
TTGCGTTTGC GCTTGCCGCT GCCCCCCCC CGCCGGTATG GGAAAACATC AATATGGCGG	120
TATAAAGCGC GGTATGGCGG AAAACCTGCC GTTTCCAAGT TTTATTCATC TTTTATTCCT	180
TGAGTITGCC TTCACGGGAC GGGGCGCGCGC GCGGAACGCG GGGTTCGGTA AACCGCCCGA	240
TTCCGCGCCC GCCGAATIGC TGATTGAAAA GCTTACTTCC CCATTTTAAC TTTGCACACT	300
GATC	304
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:	

(

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.
 - (A) LONGUEUR: 243 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

-	-	_	,	HYPOTHETIQUE:	11011

- (iv) ANTI-SENS. NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:

GATCAGACCC	ATTTTCAGCG	CACCGTAAGC	GCGGATTTTC	TCGAATTTTT	CCAAAGCTGC	60
GGCATCGTTG	TTGATGTCGT	CTTGCAACTC	TTTGCCCGTG	TAGCCCAAGT	CGGCGGCATT	120
CAGGAAAACG	GTCGGAATGC	CCGCGTTGAT	GAGCGTGGCT	TTCAAACGGC	CTATATTCGG	180
CACATCAATT	TCATCGACCA	AATTGCCGGT	TGGGAACATA	ствссттсвс	CGTCGGCTGG	240
ATC			,			243

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 236 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (111) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

CGGCGCGTAGTccgccGcgACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCTTTATCT AACCCGCAAAGTTTGGATACGGAATTAAAATGGTTGCTTCAAGAAGCTCCCGAAATAG AAAATCCTTTCGACCGCGCCGTTTATCTCCATAATAATTTGGCGTATCTTCAATATTTT AAAGATTGCAATAAACGTACTGCCAGAAACTGCATGACCTTGTCGCTGATGCGCTCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 280 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

4	
•	

(11)	TYPE	DE	MOLECULE.	AEN	(dénomique)
,		~~		~~!	1.70110111111111

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

CGGTCAATCA	CAAGAAAGTC	AGCCGTCTGA	TGGCGAAGAC	GGGGCTGAAG	GCAGTGATAT	60
GGCGGCAA	ATACCGCTCG	TTCAAAGGAG	AAGTCGGCAA	AATTGCGCCG	AATATCCTGC	120
GACGCTGTTT	CCATGCAGAA	AAGCCGAATG	AGAAATGGGT	AACGGACGTT	GCCGAGTTCA	130
ATGTAGGCGG	AGAAAAGATA	TACCTTTCTC	CGATTATGGA	TTTGTTTAAC	GGGGAAATCG	240
TCAGTTACCG	TATTCAGACC	CGCCCGACTT	TCGATTTGGC			280

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:

CGGTCAGAAA	CAGGCAAGGT	AATGAAAATG	CCTGAGGCAC	GGACTGTGCT	GCGAACGAAA	60
ACTCCTTACC	GAAGTCTTCT	ATACCCAGGC	TCAATAGCCG	CTCAAGGAGA	GAGCTATCAT	120

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire



		1	1	7

(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (gén	omique)
---------------------------------	---------

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (IV) ANTI-SENS NON
- (X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74

CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA 60

ACTECTTACE GAAGTETTET ATACCEAGGE TEAATAGEEG CTEAAGGAGA GAGETATEAT 120

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 152 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:

CGGTGTTTT CITAACAATT CGCCGACTTC ATGGCGATAT TTAAGTGACA GTTGCTCCGC 60

CCACGCAGTT GCGCCGAACT CAGCACCACG ACATTATACT GATTATGCAC ATCGGCAAGA 120

TCAAACTGAC CTATCGTAGT ATCGCAGACT GT 152

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 76
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 381 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)





- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (1V) ANTI-SENS: NON

WO 98/02547

(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 76:

CGGGAGGTTTTGTGCATCCTGATACCGATCGGTTGTTGTTGCTCAAAGGACAGAAGGC CGCTGATAAACGAGATTACCTGTTTGTCGCTATTGACGATTTTTATACTCTGCCATTTT GCCAGACAAAACCGCAGACAGTGCCGAGCTTTCTGACCGAACATCTGGCCGACCCC TGCTTGTACCTGACTACTCTGACAATGATAGGTAATATAAAGAGCCGTC TGCTTGTCCGCAGACCAACGGTAAGGCGGAGCGGGTTATCCGTACCTTGATGGAGATG TGGCATGAGGAACAGTCGTTTGACAGACCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 269 paires de bases
 - (3) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

CGGAGCATAA AATCGTTA	ATT AAAGATAATG	GTATAGGAAC	GAGCTTCGAT	GAAATCAATG	60
ATTTTATTT GAGAATCO	GGT CGGAACAGAA	GGGAAGAAAA	ACAAGCCTCC	CCGTGCGGAA	120
GAATTCCAAC GGGTAAAA	AAA GGCCTTGGTA	AATTGGCATT	ATTCGGGCTT	GGCAACAAAA	180
TIGAAATITC TACTATCO	AG GGAAACGAAA	GGGTTACTTT	TACTTTGGAT	TATGCAGAGA	240
TTCGAAGAAG CAAGGGTA	TT TATCAACCG				269

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 203 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

CGGATGAAAACGGCATACGCgcCAAAGTATTTACGAACATCA2AGGCTTGAAGATACCG CACACCTACATAGAAACGGACGCGAAAAAGCTGCCGAAATCGACAGATGAGCAGCTTT CGGCGCATGATATGTACGAATGGATAAAGAAGCCCGAAAATATCGGGTCTATTGTCAT TGTAGATGAAGCTCAAGACGTATGGCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 79:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 229 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 79

CGGTTTCAGG	TTGTCGCGAA	GGCTCGGTAA	CGGGCAACCT	GATTACGGGT	GATGCAGGCA	60
GCTTGAACAT	TCGCGACGGC	AAGGCGGAAT	ATGTTTATCC	GCAATGAGTG	GCGTAAAAAC	120
CAATAAAGAC	AAATTTAGAT	GATGTCGGGG	AAGATGCCCG	ACCGACAAGA	CTATGCAAAA	180
TATGAAAAAC	CAAGTACGCG	GATCAGGCAT	GGATGCACGA	TCCAATCCG		229

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 80:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 207 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(111) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 80:	
CGGGTCGCTT TATTTTGTGC AGGCATTATT TTTCATTTTT GGCTTGACAG TTTGGAAATA	6
TTGTGTATCG GGGGGGGTA TTTGCTGACG TAAAAAACTA TAAACGCCGC GCAAAATATG	12
GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG ATGGATAAAA TCGCCAGCGA	18
TAAAGAATTI GCGAGAACCI GATGCCG	20
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 81	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 224 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(17) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 81.	
CGGCAACGAT TTGAGCTATC GCGGTTACGA CATTCTGGAT TTGGCACAAA AATGCGAGTT	60
TGAAGAAGTC GCCCACCTGC TGATTCACGG CCATCTGCCC AACAAATTCG AGCTGGCCGC	120
ITATAAAACC AAGCTCAAAT CCATGCGCGG CCTGCCTATC CGTGTGATTA AAGTTTTGGA	180
AGCCTGCCT GCACATACCC ATCCGATGGA CGTAATGCGT ACCG	224

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 82:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 212 paires de bases (B) TYPE: nucléotide	
(C) NCMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linearre	
(b) confideration. Timeatre	
(11) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 82:	
CGGGAACAGC CATTGCCCAC GCCCACGCCC CCCAAGAAAG ACGGAAACTA CTGCCTAAAT	60
TTTCGGCAAT CAAGTTGACG ATTAAAGGGT TGGGGGCAGT TGCAGTAATA AACATAGCCG	120
ACGAAATGGG ATTGGAATGA TAGTTGACCA AAGCCAAATA TITACCCATC TTGCCTTCTG	130
TĢCCTTTTGC GGGATTGGAG CCGTAACTGC CG	212
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 83	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE.	
(A) LONGUEUR: 353 paires de bases	
(B) TYPE: nucleotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: lineaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 83	
GGGAATTCT GAGCAGAATG AAAGAAAGCA GGCTTGATAA TTTCATAAAG TTATTGGAAG	60
AAAAGGATT TACCGTCCAT TTCGGTATTC ACAATACGGC TGATTACGGA ATTCCCCAAA	120
CCGTAAAAG ATTTACGTTA ATTGCAAACA GAATAACCAA AGAAAAGCTG GAACCAGTCA	180
GTATTCGGG CAAACGGCTT ACGGTAGCCG ATGTTTTGGG AATGGAAATG GCTTTCCCAA	240

CATTATTECA GGACACCAAG ACGAAACGGA TTTTATGCAT AGCTGTGCGG GAATTATCTG	30
ATATCACTTG AACGATTGGC TTGATACCTA AAAACGGAGG AACCGTTGGC TTT	35
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 84:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 308 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 84:	
AATTCCGTAT CCAAACTTTG CGGGTTAGAT AAAGGGGTGT AGTCTGTCCC GCTTATGGTA	60
ACGCTGTCGC GGCGGACTAC GCCCGGAGCC TTTTTCCAGT AAGTTTTCGG AAATCAGGCT	120
FTGGGTGGTT TTTAAGAAAT CCAACCAGTC AAACGGCTCG GGGCTGTCCA AACCGGACAC	180
GGTGCCGGT AACTTTCCCT CAGGTTGATT AACATTACGG CATCCGAATA TAACTTCCCG	240
CTGCGGTTT GCCCGAGTTT AAGCAATGCC TGCGTATCGT ATTGATTATA AAGTGTTTCC	300
TCCAATT	308
2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 85:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 104 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	

123	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 85:	
AATTCGTGTG CCGCGTCGAC AAACCGCTGA CGTAGCGGAT GTCTCATGCC ACGTTTCAAA	60
GCAGGTTGAT GGCGGTTAGC AACCCTCTGA TTTCACTGGG ATAT	104
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 86:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 89 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 86:	
AATTGCGTAG AGTGGGCTTC AGCCACGTTT TTTCTTTTTC GGTCGTTGAT TGGTGGGCTG	60
AACCACTTGT TTCGGAAATC CGTATCATG	89
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 87:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	·
(A) LONGUEUR: 273 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	

AATTTCCACC TATGCCCTAC GCAGCGATTA TCCGTGGTTT ACCCAAAGGG TGATTATGGC

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 87:

(1V) ANTI-SENS: NON



AAAAGCGCGG GGTTGAGCGA CCGCCTTTTG TTGCCGGCGT TCAAACGGGT TTTGATAGGA	120
AATGCAGGCA CGAAGCCTCG GCTGATTGTG ATGCACCTGA TGGGTTCGCA CAGTGATTTT	180
TGCACACGTT TGGATAAGGA TGCGCGGCGG TTTCAGTATC AAACTGAAAA AATATCCTGC	240
TATGTTTCCA TCAATCGCGC AAACCGATAA ATT	273
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 88:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 270 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NCMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 88:	
NATICITECS CACGGGGAGG CITGITITE TECCETETS TECCGACCGA TECTCAAATA	60
AAATCATTG ATTTCATCGA AGTTCATTCC TATACCATTA TCTTTAATAA CGATTTTATG	120
TCCGGTTTA TCGAATAACC TAACTTCCAC TTCCGTAGCA CATGCATCGT AGGCATTCGC	180
ATCAACTCG GCAATCGCAG GAACAGTGTG CGAATACAAT CTTTACACCC AAATGTTCGA	240
TACGGTTGG CTCGAAACTC AATTTCAATT	270
2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 89:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 267 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	

125	
(ii:) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 89:	
AATTATGAAC ACACGCATCA TCGTTTCGGC TGCGTTCGTT GCGTTGGCAT TAGCAGGTTG	ő.
CGGCTCAATC AATAATGTAA CCGTTTCCGA CCAGAAACTT CAGGAACGTG CCGCGTTTGC	120
CTTGGGCGTC ACCAATGCCG TAAAAATCAG CAACCGCAGC AATGAAGGCA TACGCATCAA	180
CTTTACCGCA ACTGTGGGTA AGCGCGTGAC CAATGCTATG TTACCAGTGT AATCAGCACA	2 4 0
ATCGGCGTTA CCACTTCCGA TGCAATT	267
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 90:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 234 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(X1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 90:	
AATTTTATT TGGTTCGTAG TCATTTTGTG CAACTGAACG ATATTCGTTT TCATCATTGC	60
TAACGTCTAG TGCCCATTGT GGCCCGTAAT AAGAGATTTC GTCTCCTTTT ACATGTTTGA	120
CGCTGACGGC ATACTGGGGA TCGATGACGG ATAATGTACG TCTGTTGACA TCTGCAACGC	180
TAAATCAATC ATCGGTATTG GATAATGCGT TGCCGATGTT TTGACTTGTA TGTT	234
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 91:	

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 295 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide

(D) CONFIGURATION: linearre	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (genomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91:	
AATTCGGCCG GCTGTGTCAA ATAATGCGTT ACTTTGGCCG GGTCTTGTTC TTTGTAAGTG	60
GTGGTCTTT TTTGCGCGTT ATCCCCATCT GTTTGAGTGC ATAGCAAATG GTGGCTGCCG	120
TACAATCAAA TGTTTGGCGT TCATGCAGAT AGGCATCATG GTGTTGCCCA ATATATTGAG	180
CCGGTTTTTG CCTATCCGAT TTGACGGCAT TTAGACCGGT AACTTGATGT TTTAAGCTGC	240
CTGTTTGTTT AAAGGCGAAT CCACAAGTAA AGCGTGTTTC TTGACAGGTT AAACG	295
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 92:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 259 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92:	
AATTGTGTAT ATCAAGTAGG ATGGGCATTT ATGCCTGACC TACAAAACCA AAAACAACCT	60
ACCACCCTTA ATCAACTCCA CAAACCCTCT TCAGACAACC TCGTTTTTTG AAAAACAATC	120
TGTAAACAGA TAACTGCTGA AGAATACCGT TGCCGAGCCC CAAAACCCGT ACTGCAACTT	180
TTATTGTGAA CTTCCCATTA TGAGAAAATC CCTTTTCGTC CTCTTTCTGT ATTCGTCCCT	240

ACTTACTGCC	AGCGAAATT
------------	-----------

2) INFORMATIONS	POUR	LA	SEO	ID NO:	93
-----------------	------	----	-----	--------	----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 379 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 93:

AATTGCACCA	CGCGATGATG	GGTACGCCTC	TGTTGCCATT	GCGACCGCCG	CCGCCGTGCC	60
CGGTACGCTG	GTCAACCTTG	CCGCGGCGGA	ACGGGTAAAG	AAGTGCGCTT	CGGGCATCCT	120
TCCGGTACAT	TGCGCGTCGG	TGCAGCGCCG	AATGTCAGGA	CGGACAATGG	ACGGCCACCA	180
AAGCGGTTAT	GAGCCGCAGC	GCACGCGTGA	TGATGGAAGG	TTGGGTCAGG	GTGCCGGAAG	240
ATTGTTTTTA	AATTGGACGG	CGAACCGGTC	TATTCGTATT	GGCGTTATAC	CGCCGCAAAG	300
GCAGACCTTG	AAACTGGTGC	GTGCCGTGCA	GGGCATGTAC	GGCTATGTGT	GCGTGGCGGG	360
CGGATTTGAT	GTGCGGAAT					- 379

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 94:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 308 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (ili) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON



(xi)	DESCRIPTION	DE	LA	SEQUENCE:	SEQ	ΙD	NO:	94:
------	-------------	----	----	-----------	-----	----	-----	-----

AATTTGTTGG GC	AGATGGCC	GTGAATCAGC	AGGTGGGCGA	CTTCTTCAAA	CTCGCATTTT	60
TGTGCCAAAT CC	AGAATGTC	GTAACCGCGA	TACGTCAAAT	CGTTGCCGGT	ACGCAACGGT	120
ACACAAAGCG GT	ATTACCGG	CCGCAACGCC	AGAAAGCGCA	ACGGATTTT	AGGTTTGAGG	190
GTCGGGGTTT GAG	GTAGTTTC	AGTCATGGTA	TTTCTCCTTT	GTGTTTTAT	GGGTTTCGGG	240
TTTTCAGACG ACC	CGATGCGG	ATTTGTTGAA	AGGCAGTCTG	AAAGCGGTAA	ATCATTTTG	300
AAACAATT						308

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 95:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 286 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 95:

AATTCGGAGG AGCAGTACC	G CCAAGCGTTG	CTCGCCTATT	CCGGCGGTGA	TAAAACAGAC	60
GAGGGTATCC GCCTGATGC	A ACAGAGCGAT	TACGGCAACT	TGTCCTACCA	CATCCGTAAT	120
AAAAACATGC TTTTCATTT	TTCGGCAAGC	AATGACGCAC	AAGCTCAGCC	CAACACAACT	180
GACCCTATTG CCATTTTATO	AAAAAGACGC	TCAAAAAGGC	ATTATCACAG	TTGCAGGCGT	240
AGACCGCAGT GGAGAAAAGT	TCAATGGCTC	CAACCATTGC	GGAATT		286

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 96:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 238 paires de bases

PCT/FR97/01295

		10.
(B)	TYPE:	nucléctide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 96:

AATTTGGATA CGTTGGAAAA GGGATATTTG ATTGGGAATG GGATGAAGAT AAGCGTAGAT 60

GAGTTGGGGA AAAAAGTGTT AGAACATATC GGTAAGAATG AACCGTTATT GTTGAAAAAAT 120

CTACTGGTTA ACTTCAATCA GGGAAAACAT GAAGAAGTTA GGAAGTTGAT TTATCAGTTG 180

ATAGAGTTAG ATTTTCTGGA ACTTTTGTGA GGGATTCTAT GAAAAACTGG AAGCAATT 238

129

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 97:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 322 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 97:

AATTCGGCAC GCAGGTTTTC TAAAAAAAGG CCGTTGATGA CTTTGTCGAT ATTGGCGGCT 60

TCGGTGTAGT GCGCGCCCGC TTCGGCCGCT CTTGCGCGTC CATGACGGAT TGGAAGAGCG 120

TGCCGAAGAT TTCTGGACTG ATGTTGCGCC AGTCGAAATT GCCGACACGG GAGGAATACC 180

TGCCAACAAG AGTGCAGGCA GCGTAATCAA ACCACCCCCA CCCGCAATCG CATCGATAAA 240

TCCGGCAATC ATCGCAACCA AACCCAAAGC GAGTATTATG TATAAATCTT CCATGTTTCT 300

T11766				
TAATCCT	ملامنات	ACTITION.	λ CC	ΔΛ

322

(2) INFORMATIONS	POUR	LA	SEÇ	ID	NO:	98
------------------	------	----	-----	----	-----	----

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 98

AATTTGTCGG CAATCTTCCC GGGTCGCTTT ATTTTGTGCA GGCATTATTT TTCATTTTTG 60

GCTTGACAGT TTGGAGATAT TGTGTATCGG GGGGGGGTAT TTGCTGACGT AAAAAAACTAT 120

AAACGCCGCA GCAAAATATG GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG 180

ATGGATAAAA TCGCCAGCGA TAAAGATTTG CGAGAACCTG ATGCCGGCCT GTTGTTGAAT 240

ATTTTCGACC TGTAATTACG ATTTGGCTTC CGCGCCGGCA CAATATGCCG CCAAGCGGCG 300

CCCACATTTT GGAAGC

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 99:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 217 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON



(xi)	DESCRIPTION	DE	LA	SECUENCE.	SEO	ID	NO:	99
------	-------------	----	----	-----------	-----	----	-----	----

AATTCGGACA	GTATGAATAC	AGCGGATTAA	TACAAGGTAA	GTTCATTACA	ACGGAAAAAC	5 (
CTTTAAAGAA	TAATATGAAA	GGTATTACCT	TGTTTGCCAA	CGGGAATGGT	AAATATGCCC	120
GAGTTTTTCA	CTGAATAGCG	AATCCAGCCA	TTTCTATTCA	TATTIGACTG	GATGGCTGAA	180
TGTGGACTTT	ATAGATAATG	ACGATGAAGA	TITAATT			217

REVENDICATIONS

- 1/ ADN caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis (désignée ci-après par Nm), mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae (désignée ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée ci-après par Nl) à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.
- 2/ ADN selon la revendication l, caractérisés en ce qu'ils sont présents chez Nm, mais absents chez Ng.
- 3/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 4/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre pilQ et λ740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de 25 s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 5/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 6/ ADN selon la revendication 3, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le

30

15

20

25

30

chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séguences.

7/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour, tout ou partie, à SEQ ID n° 1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

8/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 ou de séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44, SEQ ID N°45 et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

9/ ADN selon la revendication 5, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

- 11/ ADN selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'ils sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez Nl.
- 12/ ADN selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre arg J et reg F, ou région 4 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 13/ ADN selon la revendication 11, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre le marqueur lambda 375 à pen A, ou région 5 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 14/ ADN selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il code pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique.
- 20 15/ ADN selon l'une quelconque des revendications l à 14, caractérisés en ce que tout ou partie de leur séquence correspond à une région conservée au sein de l'espèce Nm.
- 16/ ADN selon l'une quelconque des 25 revendications l à 15, caractérisé en ce qu'il est inséré dans un vecteur de transfert ou d'expression tel que cosmide, plasmide ou bactériophage.
- 17/ Cellule hôte, plus particulièrement cellule bactérienne ou cellule de Nm, transformée par l'insertion d'au moins un ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.
 - 18/Cellule comportant des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm, plus particulièrement cellule bactérienne, ou cellule de Nm, dont le chromosome est délété d'au moins un ADN selon

15

20

30

l'une quelconque des revendications 1 à 15, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité.

19/ ARN, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.

20/ Acides nucléiques anti-sens, caractérisés en ce que leur séquence correspond à l'anti-sens d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou d'un fragment d'une telle séquence, et qu'ils portent, le cas échéant, au moins une substitution chimique telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

21/ Polypeptides, caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou tel que déduit des séquences de ces acides nucléiques, avec, le cas échéant, des modifications par rapport aux séquences codées ou déduites dès lors que ces modifications n'altèrent pas les propriétés biochimiques telles qu'observées chez le polypeptide natif.

22/ Peptides selon la revendication 21, 25 caractérisés en ce qu'il s'agit de peptides exportés audelà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de peptides correspondant à tout ou partie de ceux codés par un ADN selon la revendication 14.

23/ Anticorps, caractérisés en ce qu'il s'agit d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux dirigés contre au moins un épitope d'un peptide selon la revendication 20 ou 21, ou de fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2, ou encore d'anti-anticorps capables de reconnaître, selon une

10

136

réaction de type antigène-anticorps, lesdits anticorps ou leurs fragments.

24/ Procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis-spécifiques, comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
- la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
- 25/ Procédé selon la revendication 24, caractérisés en ce que pour obtenir une banque Nm spécifique par rapport à Ng
- on mélange deux populations d'ADN provenant respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, ou souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria gonorrhoeae, ou souche de soustraction, les séquences d'ADN de ces souches étant telles qu'obtenues par
- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique de la souche de soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue, et
- . clivage de l'ADN chromosomique de la souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction 25 produisant des fragments de taille inférieure à environ, et que pour obtenir une banque d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl, on constitue trois banques différentes, dont deux digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MBoI 30 Tsp5091, et la troisième, par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm avec MspI, on opère deux séries de soustraction et on récupère les ADN présentant spécificité recherchée.

26/ Banques de clones d'ADN telles qu'obtenues par mise en oeuvre du procédé selon la revendication 24 ou 25.

- 27/ Application du procédé selon la revendication 24 pour l'obtention de banques spécifiques d'une cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce de cellule, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement, exprimant des pouvoirs pathogènes différents, 10 particulier de banques d'ADN spécifiques de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia.
 - 28/ Méthode de diagnostic d'une infection méningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini dans l'une revendications 1 à 15, ou 19, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique, ou d'amorce, ou en variante à partir d'au un anticorps, ou moins un fragment d'anticorps, tel que défini dans la revendication 23, des conditions permettant respectivement hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
 - révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- 29/ Méthode de diagnostic d'une réaction 30 immunitaire spécifique de l'infection méningococcique, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser avec au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22 ou d'un anti-anticorps selon la revendication 23, ou d'un fragment de

35

15

20

celui-ci, ces produits étant, le cas échéant, marqués dans des conditions permettant la réalisation d'une réaction de type antigène-anticorps, et

- révélation du produit de réaction 5 éventuellement formé.

30/ Kits pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 28 ou 29, caractérisés en ce qu'ils comportent :

- au moins un réactif tel que défini dans la 10 revendication 28 ou 29, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou peptide,
 - les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.
 - 31/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace:
- de peptide selon la revendication 21 ou 22, 25 ou
 - d'anticorps ou de fragment d'anti-anticorps selon la revendication 23,

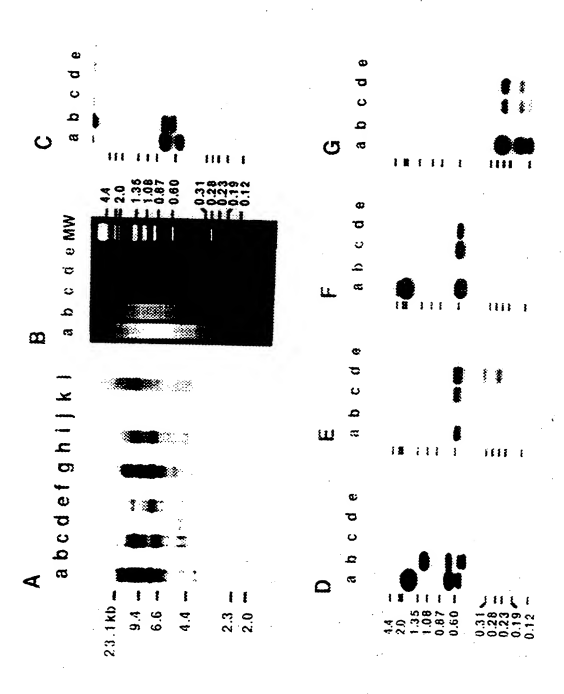
ce matériel étant éventuellement conjugué, afin de renforcer son immunogénicité, à une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

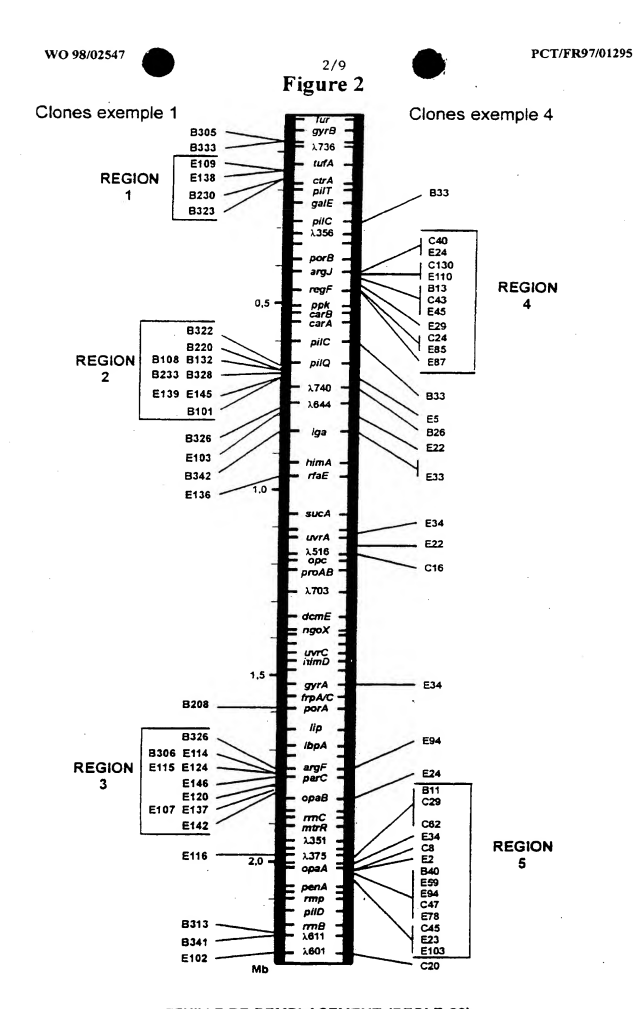
32/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme

15

20

30





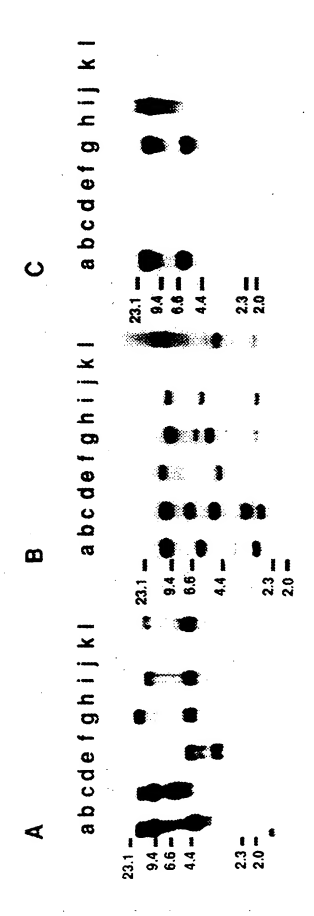
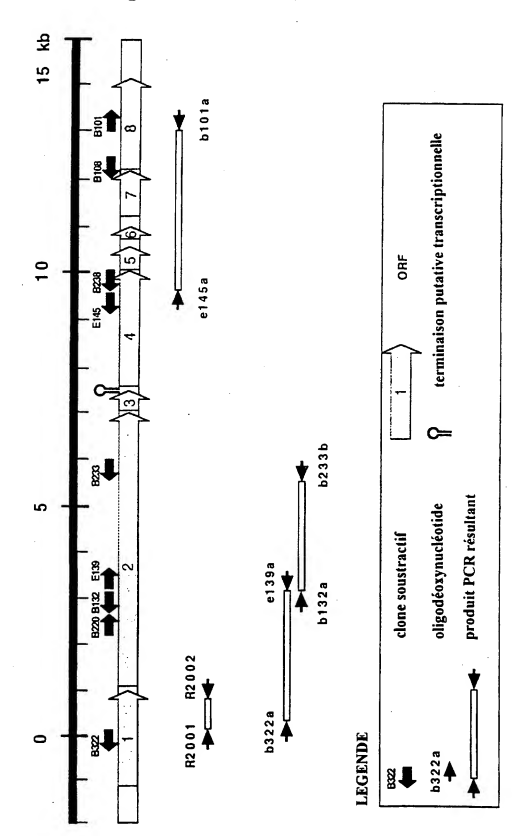
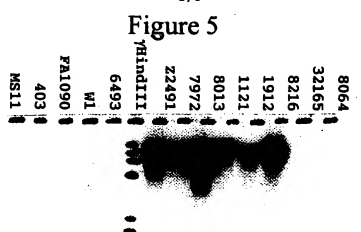


Figure 4



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



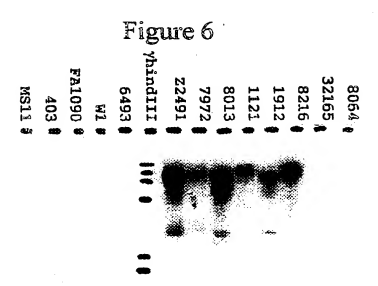


Figure 7





Figure 8A

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm Nl Nm Nl Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm

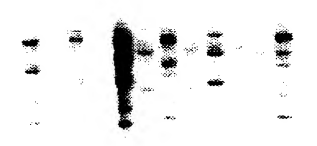


Figure 8B

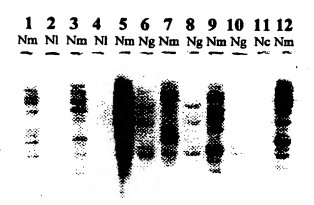
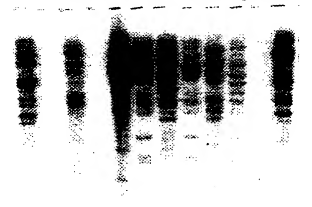
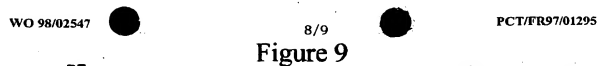
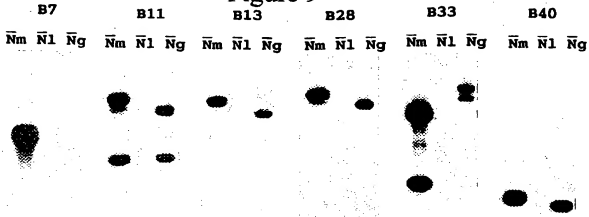


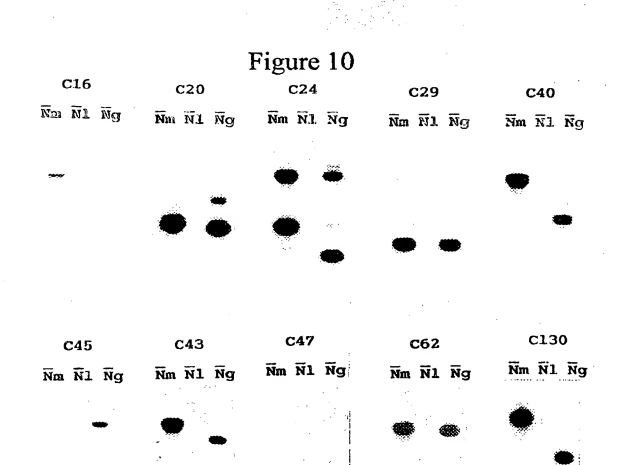
Figure 8C

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm Nl Nm Nl Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nm









E2

9/9

Figure 11

Nm N1 Ng Nm N1 Ng

E5

Nm Nl Ng

E23

E24

Nm Nl Ng

Nm Nl Ng

E29

E33

E34

E45

E59

Nm Nl Ng

EN IN MN

 \overline{N} \overline{N} \overline{N} \overline{N} \overline{N}

Nm Nl Ng

Nm Nl Ng

E78

E85

E87

E94

E103

E110

Nm Nl Ng

 $\overline{N}m$ $\overline{N}1$ $\overline{N}g$ $\overline{N}m$ $\overline{N}1$ $\overline{N}g$

Nm Nl Ng

Nm Nl Ng

Nm Nl Ng

			I	T)	
		an.			
			i		
			4		
ri Fi					
7.4 5.1					
1					•
	**				
i e		* **			¥ .
,				1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
A.	н н		-1		
					×-
				* · ·	
				*	**
	, i a				V
8			Turn 1.3		
*					
k .			Y .		
P					
\$ ``	The second of th	in the second of	and the same	the details	
4 77				, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	, and the second second				
					3.,
			*		
		To . The			
と		* *			
*	Y		*		* 33
ř:					
		*			
h.		• • • • • •			
e! .					
11 5				*	, \$ 3
į) 		γ	

PCT





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/095, C12Q 1/68, G01N 33/53

(11) Numéro de publication internationale: **A3**

WO 98/02547

(43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98)

Berlin (DE).

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international:

11 juillet 1997 (11.07.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/08768

12 juillet 1996 (12.07.96) FR (74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [GB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9EP (GB).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML,

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, rue Labrouste, F-75015 Paris (FR). TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, rue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]; Neuenburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla [BE/BE]; Rue des Acacias 30, B-4000 Liège (BE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

MR, NE, SN, TD, TG).

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 9 avril 1998 (09.04.98)

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria gonorrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysaccharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infections and meningitis.

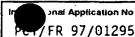
(57) Abrégé

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des genes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence IC1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité. L'invention vise également les polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	Si	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
ВВ	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonic	LR	Libéria	SG	Singapour		



CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 6 C12N15/31 C07 C07K14/22 IPC 6 A61K39/095 C07K16/12 C12Q1/68 G01N33/53 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C07K C12Q Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within 1,2, the argF, fbp and recA genes of natural 14-22 isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argF MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119 see the whole document 23,28-32 WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 March 23,28-32 see page 16 - page 26; table 3 -/--X Further documents are listed in the continuation of box C. Х Patent family members are listed in annex Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L° document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone * document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report **2** 7, 02, 98 29 January 1998 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Gurdjian, D Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

6

nat Application No CT/FR 97/01295

	Citation of the second with indicating when appropriate of the selection and propriate and the selection of	Relevant to claim No.
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
,	DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic	31,32
·	<pre>acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates:</pre>	
ì	potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli K1." PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636 see the whole document	·
r	WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species." FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 see abstract; figure 1; table 1	1-3,11, 14-23, 28-32
A	PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 see abstract; figures 4,5,7	1,2
A	FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 see the whole document	1-3,6, 14-22
A	FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 see the whole document	1-3,6, 14-22
A	FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 see the whole document	23,28-32
Α	EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 October 1991 see example 1	1,2, 28-30
	-/	



	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delevent to plain No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 June 1988	1,2, 28-30
A	see example 21 EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 October 1989	1,2, 28-30
	see page 17, paragraph 2 - page 24, line 55	20-30
x	STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS"	24,26,27
Y	GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 see the whole document	25
Y	SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 see abstract	25
Y	LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 see abstract	25
Y	WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 December 1990 see page 55, line 36 - page 56, line 13	25
A	LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 see the whole document	25-27
P, X	TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 see the whole document	1-3,6, 14-23, 28-32
	·	



International application No.

PCT/FR 97/01295

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	SEE SUPPLEMENTARY SHEET
1. 🛪	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

Claims: 2-10 and 1,14-23,28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in Neisseria meningitidis but absent from Neisseria gonnorheae, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

2. Claims: 11-13 and 1,14-23, 28-32 partly

DNAs characterized in that they comprise one or more sequences such as those present in neisseria meningitidis but absent from Neisseria lactamica, host cell, RNA, antisense nucleic acids, polypeptides, antibodies, diagnostic method, diagnostic kit and vaccinal composition thereof.

3. Claims: 24-27

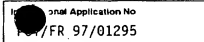
Method of obtaining specific DNA banks neisseria meningitidis comprising the mixture of a stock of Neisseria meningitidis with a stock of Neisseria gonnorheae, i.e. Neisseria lactamica, DNA clone banks and the applications thereof.

nformation on patent family members

PCT/FR 97/01295

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9405703 A	17-03-94	AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A	29-03-94 17-03-94 23-11-94
EP 0452596 A	23-10-91	AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A	15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96
WO 8803957 A	02-06-88	AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5595874 A US 5593841 A US 5683876 A US 5677127 A US 5677128 A US 5677129 A US 5693468 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A	07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 21-10-97 07-10-97
EP 0337896 A	18-10-89	AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T	26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93

on on patent family members



Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0337896 A	 	ES 2058566 T JP 2203800 A	01-11-94 13-08-90
WO 9015621 A	27-12-90	AU 5851390 A	08-01-91

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Demi Internationale No PCT/FR 97/01295

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/31 C07K14/22

G01N33/53

C07K16/12

A61K39/095

C12Q1/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C07K C12Q

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où cas documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUM	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées		
X	ZHOU J ET AL: "Sequence diversity within the argf, fbp and recA genes of natural isolates of Neisseria meningitidis: interspecies recombination within the argf gene." MOL MICROBIOL, AUG 1992, 6 (15) P2135-46, ENGLAND, XP000645119	1,2, 14-22		
Y A	voir le document en entier	23,28-32 11		
Y .	WO 94 05703 A (GLOBAL TEK INC) 17 mars 1994 voir page 16 - page 26; tableau 3 -/	23,28-32		

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou céé pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation crale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais oité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne peut être considéré somme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément? 'Y' document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier '&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
29 janvier 1998	2 7.02.98
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Fonotionnaire autorisé
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Gurdjian, D

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (judiet 1992)

6

RAPPORT DE RECHERÇ INTERNATIONALE

PCT/FR 97/01295

	DCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
atégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pe	rtinents no	des revendications visées
1	DEVI SJ ET AL: "Antibodies to poly[(28)-alpha-N-acetylneuraminic acid] and poly[(29)-alpha-N-acetylneuraminic acid] are elicited by immunization of mice with Escherichia coli K92 conjugates:		31,32
	potential vaccines for groups B and C meningococci and E. coli Kl." PROC NATL ACAD SCI U S A, AUG 15 1991, 88 (16) P7175-9, UNITED STATES, XP002044636 voir le document en entier	; ₄ .	and the state of t
	WOLFF K ET AL: "Identification and characterization of specific sequences encoding pathogenicity associated proteins in the genome of commensal Neisseria species." FEMS MICROBIOL LETT, JAN 15 1995, 125 (2-3) P255-63, NETHERLANDS, XP002044637 voir abrégé; figure 1; tableau 1		1-3,11, 14-23, 28-32
\	PETERING H ET AL: "Genes associated with meningococcal capsule complex are also found in Neisseria gonorrhoeae." J BACTERIOL, JUN 1996, 178 (11) P3342-5, UNITED STATES, XP002044638 voir abrégé; figures 4,5,7		1,2
	FROSCH M ET AL: "Evidence for a common molecular origin of the capsule gene loci in gram-negative bacteria expressing group II capsular polysaccharides." MOL MICROBIOL, MAY 1991, 5 (5) P1251-63, ENGLAND, XP000647762 voir le document en entier		1-3,6, 14-22
A	FROSCH M ET AL: "Phospholipid substitution of capsular polysaccharides and mechanisms of capsule formation in Neisseria meningitidis." MOL MICROBIOL, MAY 1993, 8 (3) P483-93, ENGLAND, XP000647767 voir le document en entier		1-3,6, 14-22
A	FROSCH M ET AL: "CONSERVED OUTER-MEMBRANE PROTEIN OF NEISSERIA-MENINGITIDIS INVOLVED IN CAPSULE EXPRESSION" INFECTION AND IMMUNITY, 1992, 60, 798-803, XP002044642 voir le document en entier		23,28-32
A	EP 0 452 596 A (INNOGENETICS NV) 23 octobre 1991 voir exemple 1		1,2, 28-30

6 7

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No PCT/FR 97/01295

OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'Indication des passages pert	inents no. des revendications visées
WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 juin 1988 voir exemple 21	1,2, 28-30
EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 octobre 1989 voir page 17, alinéa 2 - page 24, ligne 55	1,2, 28-30
STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS"	24,26,27
GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 voir le document en entier	25
SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 voir abrégé	25
LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 voir abrégé	25
WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 décembre 1990 voir page 55, ligne 36 - page 56, ligne 13	25
LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 voir le document en entier	25-27
TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346 voir le document en entier	1-3,6, 14-23, 28-32
	WO 88 03957 A (GEN PROBE INC) 2 juin 1988 voir exemple 21 EP 0 337 896 A (INNOGENETICS NV) 18 octobre 1989 voir page 17, alinéa 2 - page 24, ligne 55 STRATHDEE CA ET AL: "IDENTIFICATION OF EPIDEMIOLOGIC MARKERS FOR NEISSERIA-MENINGITIDIS USING DIFFERENCE ANALYSIS" GENE, 1995, 166, 105-110, XP002044641 voir le document en entier SCHUTTE M ET AL: "Isolation of YAC insert sequences by representational difference analysis" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, 23 (20). 1995. 4127-4133., XP002052562 voir abrégé LAUERMAN LH ET AL: "Avian mycoplasma identification using polymerase chain reaction amplicon and restriction fragment length polymorphism analysis." AVIAN DIS, OCT-DEC 1995, 39 (4) P804-11, UNITED STATES, XP002052563 voir abrégé WO 90 15621 A (STATENS SERUMINSTITUT) 27 décembre 1990 voir page 55, ligne 36 - page 56, ligne 13 LISITSYN N ET AL: "Cloning the differences between two complex genomes." SCIENCE, FEB 12 1993, 259 (5097) P946-51, UNITED STATES, XP002052564 voir le document en entier TINSLEY CR ET AL: "Analysis of the genetic differences between Neisseria meningitidis and Neisseria gonorrhoeae: two closely related bacteria expressing two different pathogenicities." PROC NATL ACAD SCI U S A, OCT 1 1996, 93 (20) P11109-14, UNITED STATES, XP002028346

O



PCT/FR 97/01295

Cadre i Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs survants:
1. Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions presentes pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième parases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposar Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la première feuille (1)) (Juillet 1992)

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

1. revendications: 2-10 et 1,14-23.28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria gonnorheae, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

2. revendications: 11-13 et 1,14-23,28-32 partiellement

ADNs caractérisés en ce qu'il comprennent une ou plusieurs séquence(s) tell(s) que présente(s) chez Neisseria meningitidis mais absente(s) chez Neisseria lactamica, cellule hôte, ARN, acides nucléiques anti-sens, polypeptides, anticorps, méthode de diagnostic, kit de diagnostic, et composition vaccinale corrsepondants.

3. revendications: 24-27

procédé d'obtention de banques d?ADN Neisseria meningitidis spécifiques comprenant le mélange d'une population de Neisseria meningitidis, avec une population de Neisseiria gonnorheae, soit de Neisseria lactamica, banques de clones d'ADN et leurs applications correspondantes.

RAPPORT DE RECHEECHE INTERNATIONALE

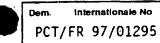
internationale No PC17FR 97/01295

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9405703 A	17-03-94	AU 5093693 A CA 2122630 A EP 0625165 A	29-03-94 17-03-94 23-11-94
EP 0452596 A	23-10-91	AT 128189 T AU 658143 B AU 7755091 A CA 2080812 A DE 69113261 D DE 69113261 T WO 9116454 A EP 0525095 A ES 2080945 T JP 5504889 T US 5536638 A	15-10-95 06-04-95 11-11-91 19-10-91 26-10-95 13-06-96 31-10-91 03-02-93 16-02-96 29-07-93 16-07-96
WO 8803957 A	02-06-88	AU 616646 B AU 1041988 A DK 413788 A EP 0272009 A JP 1503356 T KR 9511719 B US 5541308 A US 5595874 A US 5593841 A US 5683876 A US 5677127 A US 5677128 A US 5693468 A US 5693469 A US 5679520 A US 5674684 A	07-11-91 16-06-88 23-09-88 22-06-88 16-11-89 09-10-95 30-07-96 21-01-97 20-08-96 14-01-97 04-11-97 14-10-97 14-10-97 14-10-97 02-12-97 25-11-97 02-12-97 21-10-97
EP 0337896 A	18-10-89	AU 615286 B AU 3300489 A CA 1339261 A DE 68907772 T	26-09-91 19-10-89 12-08-97 04-11-93

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements r

aux membres de familles de brevets



Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0337896 A		ES 2058566 T JP 2203800 A	01-11-94 13-08-90
WO 9015621 A	27-12-90	AU 5851390 A	08-01-91